

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

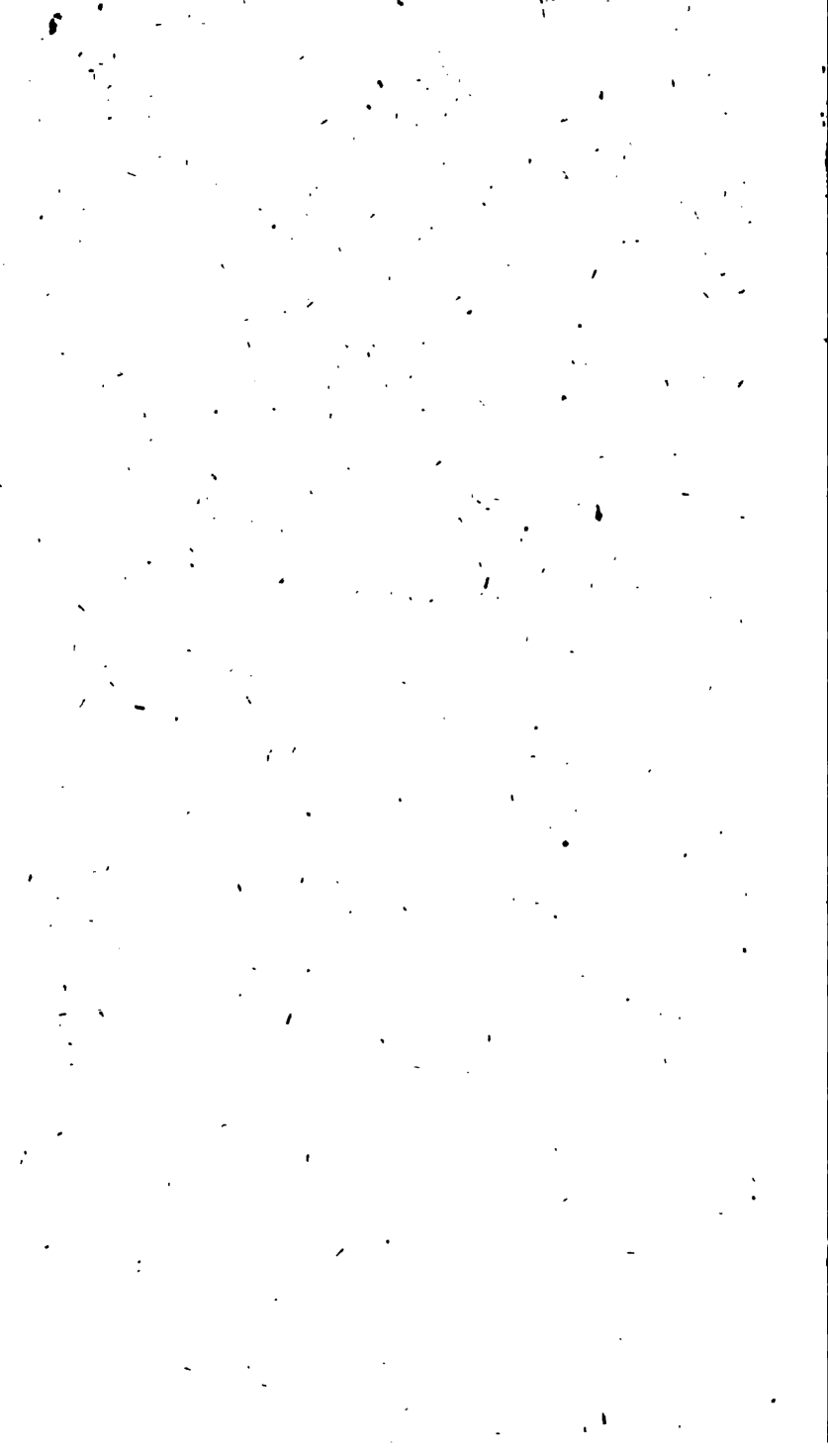
- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/

Per: 1933 e. 325.





Nachricht.

Bei der angelegentlichsten Sorge für die schnelle Versendung der Monatheste dieses Journals, und dem Wunsche, dass dieselben auch durch die Vermittlung aller übrigen Buchhandlungen baldmöglichst in die Hände der Besteller gelangen, ist leider das Letzte nicht immer der Fall, und es liesen delswegen schon öfters von mehreren Seiten Klagen bei der Redaction ein.

Es ist bereits vom Anfange dieses neuen Journals die Einvichtung getroffen worden, den Tag der Versendung eines jeden Heftes auf der Rückseite des Umschlags zu bemerken, und daraus mögen die Abnehmer bisher ersehen haben, dass es nicht meine Schuld ist, wenn sie unverhältnissmässig später in ihren Besitz kommen. Diesem Uebelstande wäre wohl ambesten abzuhelsen, wenn die Bestellungen nur in den solidesten. Buchhandlungen gemacht würden, denn leider ist die Insolidität vieler Handlungen die einzige Ursache an der Verspätung, oder dem gänzlichen Ausbleiben der bereits erschienenen Hef. Während des Laufes dieses Jahrgange kann indessen mos dadurch abgeholfen werden, wenn die Abnehmer bei jen-Handlungen, durch die sie es zunächst beziehen, durch auf bessere Ordnung dringen. Uebrigens behalte ich es r . wor, die ferner eingehenden Klagen hier speciell zur Spracue zu bringen, und sowohl diejenigen Handlungen, die sich solche Nachlässigkeit zu Schuld kommen lassen, zu bezeichnen, als die thätigern und solidern Handlungen derselben Stadt oder Gegend zu nennen, und für die Folge zur Abnahme des Jourmals zu empfehlen.

Noch bemerke ich, dass ich mit dem hiesigen Königs. Oberpostamte die Veranstaltung getrossen habe, dass man dieses Journal gleich andern auch durch alle löbl. Postämter in und außer Deutschland beziehen kann, und dass es im Innlande von den königl. Postämtern selbst ohne Erhöhung des Laden-preises abgeliesert wird, damit auch allen jenen Genüge geschebe, die durchaus auf schnellerem Wege in dessen Besitz kommen wollen.

der Verleger.

Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

J. J. Bernhardi, J. Berzelius, C. F. Bucholz, L. v. Crell, A. F. Gehlen, C. J. Theod. v. Grotthus, J. P. Heinrich, S. F. Hermbstädt, F. Hildebrandt, M. H. Klaproth, H. C. Oersted, C. H. Pfaff, T. J. Seebeck C. S. Weise

herausgegeben

y o m

Dr. J. S. C. Schweigger,

Professor der Chemie und Physik am physikotechnischen Institute zu Nürnberg, Mitglied der Gesellschaft naturforschender Freunde in Berlin und der physikal, medicin, Gesellschaft zu Erlangen.

V. Band.

Mit zwei Kupfertafeln.

'Nürnberg in der Schrag'schen Buchkandlung.

1 8 1 2.



•

Inhaltsanzeige des fünften Bandes.

Erstes Heft.

8	eito
Chemische Untersuchung zweier Gediegen-Eisen-Massen	
von Klaproth.	1
Ueber das bei der Verpuffung des Salpeters mit Kohle er-	
haltene Gas von Hildebrandt (Nachtrag zu Bd. 1. S.	
391 d. J.).	6
Vermischte chemische Bemerkungen, vom Prof. Lampadius.	9
Chemische Analyse des Conits aus der Gegend des Meis-	•
seners, vom Prof. John	<u>,</u> 13
Vergleichende Untersuchung des Schierlings (conium macu-	
latum. Lin.) und des Kohls (brassica olleracea viridis	
Lin.) Vom Apotheker Schrader zu Berlin. (Auszug aus einer der Gesellschaft naturforschender Freunde in Berlin	,
mitgetheilten Abhandlung)	19
Ueber den Stärkmehlsucker. (Aus einem Schreiben an den	•
Herausgeber.) Vom Akademik. A. F. Gehlen	52
Ueber einige noch unerklärte chemische Erscheinungen,	
vom Herausgeber. (Der physikal. medicin. Gesellsch. su	
Erlangen mitgetheilt im Decemb, 1811.)	49

	cito
Mittel, das gewöhnliche Trinkwasser vor dem Verderben zu schützen, und Leichname den ägyptischen Mumien gleich	
zu machen; von F. Sertürner, in Eimbeck	75
Untersuchungen über den flüssigen Zucker aus Stärkmehl und über Umwandlung süßer Materien in gährungsfähi- gen Zucker, von Vogel in Paris.	80
Ueber die Verwandlung der Stärke in Zucker nach Kirch- hof's Methode. Vom Prof. Pfaff, in Kiel.	94
Nachschreiben des Herausgebers.	97
Beilage I.	
L. Zur Geschichte der Erfindung des Stärkmeblauckers.	4
II. Schreiben des Profess. Parrot zu Dorpat an den Herrn	
Prof. Heinrich zu Regensburg.	8
Autwort.	17
III. Programme de la Société des Sciences, à Harlem,	
pour l'Année 1812	18
IV. Ánmerkung zu Bd. IV. Beil. 1. S. 2. u. Bd. II. S. 2.	27 T
vom Prof. Kanne	33
V. Einige neue naturwissenschaftliche Schriften	34
VI. Verbesserungen.	34
Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: Februar 1812.	
Zweites Heft,	
Ueber die Murrinischen Gefässe der Alten, nebst Bemer- kungen über den Stein Yn der Chinesen, vom Landphy-	•

sik. Dr. C. H. Roloff.

Beschreibung eines neuen Apparats, mittelet dessen brenz-	•
liches kohlenszures Ammonium, aus festen thierischen	
Theilen, am wohlseilsten gewonnen und zugleich ohne	'
weitere Kosten rectificirt werden kann, vom Dr. B. A.	
Geitner, zu Lösnitz bei Schneeberg	137
Beschreibung eines Apparates vermittelst dessen man allen	
übeln Geruch bei Versertigung des Berlinerblaus vermei-	•
den kann. Von d'Arcet. (übers. aus den Annales de Chi-	
mie, Mai 1812. S. 165 f.)	253
Bemerkungen über natürlich und angeblich künstliches Blut,	
aus einem Schreiben des Hrn. Dr. Schübler in Stuttgard.	158
Weber den Urinstoff. Vom Prof. C. H. Pfaff, in Kiel.	262
Ueber die rosige Säure im Harn. Aus Delamethérie's Jour-	
nal de Physique 1811. Aout Tome 73. p. 75. übersetzt	
won Hildsham Is	164
Ueber den Harn des Strausses. (Aus demselben Journ. de	
Physique, Ang. 1811. Th. 73. S. 158. übersetzt von dem-	
selhen)	166
Zerlegung der Eierschalen, von Vauquelin. (Uebersetzt aus	
den Annales de Chimie, Merz 1812. S. 304 f.)	168
Vergleichung der Urinarten verschiedener Thiere, von Van-	
quelin. (Uebersetzt aus den Annal, de Chimie, May 1812.	
8. 197 ff.)	174
Ueber die Nichtexistens des Schwefelstickgases in der	
Schwefelquellen en Archen A	181
Ueber den Waidindig. (Aus einem Schreiben, an den Her-	
anagehen Vom Abademikaa 4 7 0 21	191

Abhandlung über die Verfertigung und Auwendung der

Seite

Orseille von Cocq. (Uebers, aus den Annales de Chimie,
1811, März, S. 258.)
Ueber die Lichterscheinung bei Abschießung einer stark geladenen Windbüchse, von Theod. v. Grotthuss 21.
Ueber die Auslöslichkeit des weißen Arseniks im Wasser mit Hinsicht auf dessen pharmaceutischen Gebrauch, vom Dr. Nasse in Bielefeld. (Aus einem Schreiben au den
Herausgeber)
Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: März, April 1811.
Drittes Heft.
Betrachtungen über die Art, wie das Licht bei chemischen Erscheinungen wirkt, von Gay-Lussac und Thenard. 219
Zusätze zu der vorgehenden Abhandlung, vom Herausgeber. 235
Ueber einige Gummiharze, von Pelletier, Apotheker zu Paris; übers, von W. L. Bachmann, Apothekergehülfen in Culmbach. (Aus den Annales de Chimie, Th. 80. S. 58 ff.)
Vereinsachung des Voltaschen Eudiometers, Angabe einiger Vorsichtsmanssregeln bei dessen Gebrauch, und über das wahre Verhältniss der Bestandtheile des Luftkreises, von
F. C. Vogel, Apotheker zu Bayreuth
Vermischte chemische Bemerkungen vom Prof. Döbereiner. 281
Neues und ökonomisches Verfahren rothes Quecksilberoxyd zu bereiten von Brugnatelli

Versuche mit dem Indig, Waid und Anil, von Chevreul. Bearbeitet von A. F. Gehlen	T-h-lteenneige:	,
Versuche mit dem Indig, Waid und Anil, von Chevreul. Bearbeitet von A. F. Gehlen	Inhaltsanzeige.	. VII
Bearbeitet von A. F. Gehlen. Verschiedenheit des Kohlenwasserstoffgases, aus mineralischen Stoffen entwickelt und aus thierischen. Sachen Briefe an den Herausgeber vom Herrn Apotheker Gruner in Hannover. Sachenerkung über Mineralwasser überhaupt, aus einem Briefe an den Herausg. vom Hrn. Prof. Döbereiner. Be ilage II. Auswärtige Literatur. Auswärtige Literatur. Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.) Sää Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. Säj Ueber das Tellurhydroid von Humphry Dasy. 348 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben		, Seito
Verschiedenheit des Kohlenwasserstoffgases, aus mineralischen Stoffen entwickelt und aus thierischen. Januar den Stoffen entwickelt und aus thierischen. Januar den Herausgeber vom Herrn Apotheker Gruner in Hannover. Januar den Herausgeber wom Herrn Apotheker Gruner in Hannover. Januar den Herausge vom Hrn. Prof. Döbereiner. Januar den Herausg. vom Hrn. Prof. Döbereiner. Januar des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811s. Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.) Jeber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. Jeber das Tellurhydroid von Humphry Dasy. Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. Jeber Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. Jeber Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. Jeber Theoretische Anmerkung zur Rinleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	•	
Vermischte chemische Bemerknugen aus einem Briefe an den Herausgeber vom Herrn Apotheker Gruner in Hanmover	Bearbeitet von A. F. Gehlen.	291
Vermischte chemische Bemerknugen aus einem Briefe an den Herausgeber vom Herrn Apotheker Gruner in Hanmover. Semerkung über Mineralwasser überhaupt, aus einem Briefe an den Herausg. vom Hrn. Prof. Döbereiner. Be i lage II. Auswärtige Literatur. Auswärtige Literatur. Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.) 333 Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 534 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Davy. 348 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Davy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Verschiedenheit des Kohlenwasserstoffgases, aus 1	ninerali-
den Herausgeber vom Herrn Apotheker Gruner in Hannover. Semerkung über Mineralwasser überhaupt, aus einem Briefe an den Herausg. vom Hrn. Prof. Döbereiner. Be i lage II. Auswärtige Literatur. Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811s. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.) 1333 Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 537 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Dasy. 348 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die nouesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	schen Stoffen entwickelt und aus thierischen.	522
den Herausgeber vom Herrn Apotheker Gruner in Hannover. Semerkung über Mineralwasser überhaupt, aus einem Briefe an den Herausg. vom Hrn. Prof. Döbereiner. Be i lage II. Auswärtige Literatur. Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811s. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.) 1333 Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 537 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Dasy. 348 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die nouesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Vermischte chemische Bemerkungen aus einem B	riefe an
Bemerkung über Mineralwasser überhaupt, aus einem Briefe an den Herausg. vom Hrn. Prof. Döbereiner	•	
Beilage II. Beilage II. Auswärtige Literatur. Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811. Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Auseinem Schreiben an den Herausgeber.)		. 525
Beilage II. Beilage II. Auswärtige Literatur. Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811. Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Auseinem Schreiben an den Herausgeber.)	Damaakana iihan Minanalomaaan iihaakaana ana sina	- William
Auswärtige Literatur. Auswärtige Literatur. Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.). 333 Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 537 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Dasy. 348 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben		
Auswärtige Literatur. Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811. Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik, Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.). 333 Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 537 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Dasy. 348 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Dasy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	mm den sternebe som titte viol Docettiger •	
Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emmeran in Regensburg: May 1811. Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.). 533 Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 537 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Davy. 348 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Davy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Beilage IL -	•
Viertes Heft. Viertes Heft. Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik, Gehlen. (Auseinem Schreiben an den Herausgeber.)	Auswärtige Literatur.	
Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.)	•	Smmeran
Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehlen. (Aus einem Schreiben an den Herausgeber.)		
Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 537 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Davy 548 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Davy 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Viertes Heft.	
Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmermann. 537 Ueber das Tellurhydroid von Humphry Davy 548 Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Davy 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Ueber den Salzburger Vitriol vom Akademik. Gehles	z(Auš
Ueber des Tellurhydroid von Humphry Davy	•	. 333
Jeber Theorie der Chemie, hinsichtlich auf die neuesten Entdeckungen. Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Davy. 554 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Ueber Metallvegetationen, vom Dr. Wilh. Zimmern	nann. 537
Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Davy. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Ueber das Tellurhydroid von Humphry Davy.	. 348
Entdeckungen. Theoretische Betractungen von Humphry Davy. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	Ueber Theorie der Chemie hinsichtlich auf die n	iouesteit
Theoretische Betractungen von Humphry Davy 354 L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer Forschungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben		
L. Theoretische Anmerkung zur Einleitung weiterer For- schungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben	L. Theoretische Betractungen von Humphry Davy.	. 3 54
schungen vom Prof. Döbereiner. (Aus einem Schreiben		
	an den Herausgeber.) . '.	:nreiden 2 364

1.

•

•

•

٠

•

Sei	td
-----	----

•	•	erea.
III. Untersuchungen über die gegenseitige Zersetzung unauslöslichen und der auflöslichen Salze, von Dus (Dem französ. Institute vorgelegt am 29. Julius 1811).	long,	3 60
IV. Oerstede Ansicht der chemischen Naturgesetze die neueren Entdeckungen gewonnen. Als Einleitun der folgenden Abhandlung. (Aus einem Schreiben an	lurch g zu	
Herausg. d. J.)	•	3 98
V. Ueber die Hervorbringung der Wärme, und deraus	ab-	
geleitete Gesetze derselben. Von H. C. Oerated.	•	401
Ueber Zersägung des Gusseisens bei Rothglühhitze.	•	441
Auszug des meteorologischen Tagebuches zu St. Emm	<i>teran</i>	

in Regensburg: Juny, July 1811.

Chemische Untersuchung

ź w é i c ŕ

Gediegen-Eisen-Massen

YOB

KLAPROTH

I.

Unter der seltsamen Benennung: ein Stück des verwünschten Burggrafen von Ellbogen, erhielt ich unlängst, durch die Güte des Hrn. Bergraths D. Reuss in Bilin, ein kleines Probestück von einer Metallmasse, mit folgender Nachricht begleitet:

"Dieser Klumpen Metall wird seit Jahrhunderten auf dem Rathhause zu Ellbogen im Böhmen aufbewahrt. Zu der Benennung: verwünschter Burggraf; soll, nach der Völkssage, die allzu große Strenge eines ehemaligen Burggrafen Anlaß gegeben haben, mit welcher er die Frohnen beigetrieben. In frühern Zeiten wurde ihm sogar eine Zauberkraft beigelegt und man behauptete, daß er zu gewissen Zeiten leichter, zu andern schwerer werde, und sich weder durch den Hammer, noch durch das Feuer treiben lasse. Ein österreichischer General Johann von Werth ließ einst den Metallklumpen in den Schloßbrunnen werfen, aus dem er aber nach vielen

Journ. f. Chem. w. Phys. 5, Bd. 1. Heft.

Jahren wieder herausgezogen, und auf seinen vormaligen Ort gelegt worden *).

Die Metallmasse ist unformlich, doch bei genauer Prüfung unregelmäßig vierseitig. Die Dimensionen sind:

die Lange der einen Seite 15 Zoll Wiener Mases
der zweiten - 16 der dritten - 18 der vierten - 17 die Breite der ersten Seite,
oben . . 8 in der Mitte 6 unten . 101 der zweiten Seite 4 der dritten - 5 -

der vierten

2) Herr Professor Neumann in Prag schrieb mir über diese merkwürdige Eisenmasse schon am 9. Febr. d. J. folgendes: "Wahrscheinlich kann ich Ihnen bald nähere Nachzichten von einem böhmischen Abroliten eigner Art geben. In der Stadt Ellbogen wird seit undenklichen Jahren aus dem Rathhause eine ohngesihr 200 Pfund schwere metallene Masse unter dem Namen des verwünschten Burggrafen ansbewahrt; ich sah sie vor einigen Monaten; sie schien mir dem Acussern und dem Klange und andern Umständen nach sehr problematisch zu seyn. Ich konnte bisher nur einige kleine Späne davon erhalten und vorläufig untersuchen. Mir scheint: es ist Eisen mit Nickel, ähnlich derjenigen Masse, die im Jahr 1751 zu Hraschina in Croatien fiel und deren mebrere von ähnlicher Mischung bekannt sind. Ich hoffe bald eine größere Masse daven zu erhalten und eine genaue Analyse zu veranstalten. Blones Licen ist 00 gewils'nicht und auch bein Kunstproduct." d. H.

Die zweite und dritte Seitenfläche bilden eine schmale, die erste und vierte eine breite Zuschärfung; die Zuschärfungskanten sind aber wieder abgestumpst. Die dritte Seite hat 2-5 Zoll breite, und 1-1 Zoll tiese Eindrücke.

Das Gewicht der Metallmasse beträgt 130 Pfund. An der Oberfläche sind rundliche Flecken vom oxydirten Eisen wahrnehmbar.

Die Metallmasse ist geschmeidig, und es lassen sich Nägel daraus schmieden. Sie läßt sich sägen, und selbst mit dem Messer schneiden; doch behauptet man, beim Sägen auf glasartige Körper zu stoßen, bei deren Berührung die Säge zerbricht."

Die hierbei vom Hrn. B. R. Reuse geäuserte Vermuthung, dass diese Metallmasse meteorischen Ursprunges sey, wofür schon die völlige Uebereinstimmung derselben, sowohl im äusern Ansehen, als im physischen Verhalten, mit dem Meteoreisen von Agram, aus Mexico u. s. w. spricht — hat auch durch die chemische Untersuchung völlige Bestatigung erhalten.

Das zur Analyse bestimmte Bruchstück, 120 Gran schwer, lösete sich in Salzsäure, durch Warme unterstützt, ohne Rückstand auf. Die Auflösung deutete schon durch ihre smaragdgrüne Farbe das Dateyn eines Nickelgehaltes an. Nach zuvor bewirkter vollständiger Oxydation des aufgelösten Eisens durch Salpetersaure, wurde sie mit Aetz-Ammonium bis zur Uebersättigung versetzt, und das gefallte Eisenoxyd wurde durchs Eiltrum geschieden. Die ammonische Flüssigkeit, welche himmelblau erschien, wurde abgedampst, und der Rückstand im Platintiegel geglühet. Es blieben 4 Gran Nickeloxyd

Klaproth

zurück, welche 5 Gran Nickelmetalls gleich

Hundert Theile dieser Masse bestehen also aus:

Gediegen Eisen . . . 97,50

Nickelmetall 2,50

11.

Ich verbinde hiemit zugleich die kurze Anzeige von der Untersuchung eines anderweitigen Metalls, dessen meteorische Herkunst ebenfalls kaum zu bezweiseln ist. Es ist die vom Hrn. D. Chladni (im 4. Band Hest 1. dieses Journals, S. 116. VI.) bekannt gezmachte und ausführlich beschriebene Gediegen-Eisen-Masse, welche, ungesahr 500 Pfund schwer, vor mehreren Jahren auf der Collina di Brianza bei Villa im Mailandischen ist gesunden worden; wovon derselbe mir eine zur Untersuchung hinlangliche Menge gesalligst gesendet hat.

Bei Auflosung derselben in Salzsäure, welche in der Warme ohne Rückstand erfolgte, hatte eine schwache Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas Statt, welches sich theils durch den Geruch, theils durch Bräunung eines mit Blei-Essig beschriebenen, und in die Mündung der Phiole gesenkten Papierstreifens, zu erkennen gab. In und auf der Auflösung schwammen kleine, braune, ölige Flocken, die sich als weiches Bitumen verhielten. Ob diese der Masse selbst wesentlich angehören, oder nur als zufällig anzusehen sind, solches wird sich nur bei wiederholter Untersuchung mit einer größern Menge ergeben können.

Die Auslösung erschien mit der gewöhnlichen blass-gelblich grünen Farbe des salzsauren oxydulirten Eisens, ohne Neigung zum Smaragdgrün; auch erschien, nach Fällung durch überschusiges Aetz-Ammonium, die vom Eisen-Niederschlage abfiltrirte ammonische Flüssigkeit, gänzlich farbenlos.

Die solchergestalt angezeigte vollige Abwesenheit eines Nickel-Gehalts würde nun Zweifel gegen einen meteorischen Ursprung dieser Eisenmasse erregen können, ware uns nicht, durch Analyse der bei Stannern in Mahren gefallenen Meteorsteine, die Erschahrung geworden, dass Abwesenheit des Nickels allein, bei den übrigen dafür sprechenden Kennzeischen und Eigenschaften, weiter keinen Grund abgeschen dürfe, dergleichen Masson den meteorischen Ursprung abzusprechen.

Teher

das bei der Verpuffung des Salpeters mit Kohle erhaltene Gas

TOD

HILDEBRANDT.

(Machines an B. 4. S. 53: 8. J.).

Da die Zerlegung des Salpeters durch Kehle ein für die Theorie der Salpetersaure, der Kohlensure und der atmosphärischen Lust außerst wichtiger und merkwürdiger Process ist, so habe ich seit einiger Zeit denselben öfter wiederholt, um über die Beschaffenheit des dabei sich entbindenden Gas auß Reine zu kommen.

Um desto gewisser den Salpeter ganz zu zerlegen, nehme ich jetzt zu 4 Theilen Salpeter einen Theil Kohlenstaub *). Nimmt man noch mehr, so brennt das Gemeng im Flintenlause nicht fort. Aber auch bei dieser großen Quantität konnte ich niemals ein Gas erhalten, das, durch Kalkmilch von Kohlensaure besreit, nicht nach salpetriger Säure gerochen, und nicht Lackmus geröthet hätte.

^{*)} Lavoisier brauchte zu 720 Gran Salpeter nur 95 Gran Kohlen, also sehr nahe zu 7½ Theil Salpeter einen Theil Kohlen. Chem. Schriften üb. von Link. V. S. 125.

Nachher noch met Kalitauge gewaschen, verliert es diese Eigenschaften freilich ganz, und zeigt sich ganz als Stickgas. Daß die salpetrige Szure dadurch ganz entfernt sey, zeigt sich insbesondere auch in dem Dampfen und Leuchten des Phospher's, welches nicht das mindeste derselben verträgt. Allein, wie es doch zusterst merkwürdig ist, das diese salpetrige Saure auch bei so großer Quantität Kohle noch angetroffen, und dadurch abermals das Berthollet'sche Gesetz bestätiget wird, so ist es dieses noch mehr, durch die genaue Verbindung des Dunstes der salpetrigen Säure mit dem Stickgas, welches sich demselben durch Kalk so schwer entreissen lässt; und so räthselhast es mir bleibt, dass der so genaue Lavoisier dieses salpetrigsauren Dunstes bei seiner Zerlegung der Salpetersaure gar nicht erwähnt, so folgt doch aus der, von mir nun so vielemale beobachteten, Entstehung der salpetrigen Saure, das Lavoisier's Rechnung einer Correction bedürfe, welche um so mehr großen Schwierigkeiten unterworfen seyn mochte, da das Experiment an sich selbst so gar leicht nicht ist, wenn es auf genaue Bestimmung der Quantitäten ankommt.

Wenn die Verpuffung des Salpeters mit Kohle in einem Flintenlause gut gelingen soll, so müssen beide Materialien recht fein zerrieben, und sehr genau vermengt werden. Dabei verstäubt unvermeidlich etwas, und viel mehr Kohle, als Salpeter: beseuchtet man das Gemenge, so kann man es nach dem Mengen nicht wieder nachwagen, weil Wasser hinzugekommen ist, auch zieht das Gemeng schon ohnedem bald Feuchtigkeit aus der Lust an, und wenn es mit liquidem Wasser nur ein wenig zu viel

8 Hildebrandt über das bei Verpuffung u. a. w.

ist angeseuchtet worden, so brennt es nicht gut. Man muss es zu kleinen Theilen in den Flintenlauf schütten und jeden Theil erst recht sest stampsen, ehe man den solgenden nachschüttet, damit so wenig, als möglich, gemeine Lust dazwischen bleibe; soll aber die Entzündung und Fortbrennung leicht vor sich gehen, so muss die oberste Lage an der Mündung recht trocken und locker seyn, auch muss man die Verpussung erst eine kleine Weile dauren lassen, ehe man untertaucht; das Verlöschen durch Anseuchtung zu verhüten. Dabei geht unvermeid-lich ein wenig Lust verloren.

Vermischte

chemische Bemerkungen,

VQU

Prof. LAMPADIUS.

1) Die Goldscheidung auf dem nassen Wege, sowohl die durch Salpetersaure, als auch jene durch Königswasser, lasse ich jetzt in Verbindung mit dem Woulfischen Apparate und zwar so betreihen, dass atmosphärische Lust in die Vorlagen mit eindringen Dadurch wird alles bei dem Auflösungsprozess gehildete Salpetergas wieder bis zur Salpetersaure oxydirt, und es geht uns daher bei diesem Pronichts an Salpetersäure verloren, konmen dadurch, selbst noch bei der Scheidung auf dem nassen Wege, sehr gut auf die Kosten, wenn der Goldgehalt des Silbers nur & bis 10 beträgt *). Ein sehr guter Handgriff bei der Bereitung der Salpetersaure zu diesen und ahnlichen Arbeiten ist es: zur Ausscheidung der Salpetersaure sich der weißen mit Schwefel bereiteten Schwefelsäure zu bedienen. Man bekommt auf diese Weise gar keine Schwefelsaure mit in die Vorlage und die Salpetersaure ist weit starker und oxydirter, als wenn man sich des rauchenden Vitriolöls bediente.

^{*)} Man vergl. hiermit, was Hr. Schnaubert über diesen Gegenstand gesagt hat. Bd. 4. S. 159 f. d. Journ. d. H.

Völlig reine starke Salpetersäure wird jetzt aus der Fabrik der Herren Ferber und Poussel in Zwikkau das Pfund zu 17 ggr. geliefert. Das bei der Scheidung erhaltene salpetersaure Silber zerlege ich mittelst des Kupfers wie gewöhnlich, zersetze aber durch den Weg der Destillation das salpetersaure Kupfer durch weiße Schwefelsäure, und erhalte dabei reines schwefelsaures Kupfer und reine Salpetersäure.

- 2) Das holzsaure Blei wird jetzt in unserm Erzgebirge in der Nähe der Köhlereyen im Großen bereitet und bereits in mehrern Cattundruckereien, z.
 B. in der Zwickauer in beträchtlichen Quantitäten
 angewendet *.
- 3) Durch Hülfe des holzsauren Kalkes lasse ich jetzt auf der Königl. Glaubersalzsiederei auf folgende Art Natron bereiten: 1) Bereitung einer holzsauren Kalklauge; 2) Versetzung dieser Lauge mit gemessener Menge concentrirter Glaubersalzsolution; 5) Abklarung der Mischung zu Gyps und holzsauren Natron; 4) Anwendung des Gypses als Dungmittel; 5) Versiedung des holzsauren Natrons zur Trockne; 6) Calcination des holzsauren Natrons um die Saure zu zerstören u. s. w. **).

^{*)} Vergl. Gehlen's Journ, für die Chan. Phys. a. s. w. Bd. g: 8, 581.

Wirde. Bekannt damit, dass gewöhnliche essigsaure (holzsaure) Blei eine mehrfache Verbindung mit dem zelz-

4) Aus unserer Amalgamirlauge gewinnen wir, (mich eines alten Ausdrucks zu bedienen, sey hier erlaubt) regenerirtes Kochsalz. Die Lauge enthält nebst andern Bestandtheilen schweselsaures Natron und salzsaures Eisenoxyd. Sie wird mit Aetzkalk versetzt. Es. schlägt sich schweselsaurer Kalk und Eisenoxydul nieder. Die sich klärende Lauge enthält num salzsaures Natron zu 15 p. C. und hat sich siedwürdig gezeigt. Das gewonnene Kochsalz nehmen wir wieder zur Amalgamation *),

sauren Natron bildet, bediente er sich des mit dem Bleioxyd übersättigten essigsauren (holzsauren) Bleies, in der Hoffnung, dass dieses vollständiger die Zersetzung bewirken würde. Allein der Erfolg bestätigte diese keinesweges: ging eine unverhältnismässig große Menge überbasirten essigsauren Bleies auf, ehe alle Fällung aufhörte, und die über dem Niederschlage stehende Lauge enthielt ebenfalls die vielfache Verbindung. Bei der leichten Reducirbarkeit des salssauren Bleies wäre sonst dieser Prozess sehr vortheilhaft gewesen. So aber gäbe es bis jetzt kein anderes Mittel, das Kochsals auf Natron zu benutzen, als es in Glaubersals umsuändern, was aber nur bei bestimmten Ortsverhältnissen vortheilhaft seyn könne, und den Prozess verwickelter mache. Hr. Akad. Gehlen fragt noch, ob es gegründet seyn möge, dass man das Kochsalz in England durch bloses Glühen mit Kohle in Reverberirosen zersetse; wie diess schon vor längerer Zeit in einigen technologischen Journalen gemeldet wurde. Unmöglich ist dieses, nach Davy's und Gay-Lussac's Untersuchungen, wohl nicht, doch könnte auch ein Missverständnis, oder unvolletändige Augabe dabei obwalten, d, H.

^{*)} Man vergl. hier über Ausbringung des Glauberselzes aus der Amalgamirlauge in Lampadius Sammlung pract. chemischer Abhandl. Bd. 3. S. 183 - 184.

d. H.

Lampadius vermischte chem. Bemerk.

5) Jetzt stehe ich im Begriffe, die Gassenbeleuchtung hier und in Dresden durch das Steinkohlengas
nach und nach einzuführen. Die bei dem Prozess
fallenden Coacks, so wie das für die Maschinen unsers Bergbaues als Kunstschmiere zu verwendende
Steinkohlenol bezahlen uns den Aufwand reichlich.
Diese Beleuchtungsart muß bei uns nach und nach
Gewerbe für die niedere Volksklasse werden.

Chemische

Analyse des Conits

aus der

Gegend des Meisseners,

AOM

Prof. D. JOHN.

Der Conit ist schon seit geraumer Zeit in das Mis. neralsystem aufgenommen; allein, da keine Analyso davon bekannt ist, nur immer noch den unbekannten Fossilien beigesellt. Er ist von Herrn Schaub entdeckt. Schon Regius - (Versuch einer Aufstellung des Mineralreichs. Leipz. 1798. S. 157 und daraus in Reuss Lehrbuch d. Mineral. T. 2. B. 2. S. 501) - gieht eine Beschreibung des Islandischen Conits; und Schuhmacher - Verz. der Dan. Nord. Miner. S. 12. 15 — gieht das specif. Gewicht desselben 2,830 an. Die von ihm gelieferte Charakteristik passt aber in einigen Stücken so wenig auf diesen Conit des Meisseners (ungeachtet andere angegebene Kennzeichen keinen Zweifel lassen, es sey dasselbe Fossil gemeint) dass ich zuvor von der analysirten Varietät eine äußere Beschreibung geben werde. Zu dieser Analyse bin ich von dem Herrn Bergrath Lenz aufgefordert worden, welcher die Gefalligkeit hatte, mir ein kleines Stück dieses Fossils zu überschicken.

A. Aeufsere Hennzeichen.

Farbe: Sehr licht fleischroth.

Gestalt: Derb. Aeusserlich mit Eisenocker überzogen.

Bruch: Theils uneben von feinern Korn, theils in den unvollkommen muschlichen übergehend.

Glanz: Völlig matt.

Bruchstücke: Unbestimmt eckig, seharfkantig. Das Stück, welches ich erhielt, bildet ein keilformiges Bruchstück.

Härte: Es ritzt das Glas.

Durchsichtigkeit: Undurchsichtig.

Sprödigkeit: Spröde.

Specif. Gewicht: = 5,000.

B. Chemische Kennzeichen.

Es wird durch das Glühen graulichgelb gefarbt, verliert die Hälfte seines Gewichts und wird dadurch zerseiblicher, ohne übrigens dem Ansehen nach weiter seine äußere Form zu verlieren.

50 Gran, in einer kleinen Retorte geglühet, gaben 1 Gr. Wasser.

Das geglühete Fossil löset sich ohne Aufbrausen, das ungeglühete mit Brausen, in Salpetersäure auf und hinterläßt eine sehr geringe Menge braunen Eisenoxyds, welches, ob es sich gleich absondert, dennoch mit Wasser eine so innige Verbindung eingeht, daß sie sich filtriren läßt. — Die salpetersaure Auflösung giebt, mit Schwefelsäure versetzt und verdunstet, schwefelsauren Kalk und Bittersalz.

C. Zerlegung.

a) 40 Gr. zerriebenen Conits wurden in Salpentersture aufgelöset. Da die Auflösung in der gewöhnlichen Temperatur nicht vollständig erfolgte, sondern die Wärme angewandt werden mußte: so konnte auf diesem Wege der Kohlensäuregehalt nicht bestimmt werden.

Als ich den Versuch einmal wiederholte, und sehr wenig Wasser anwandte, blieb ein sehr geringer schneeweißer Rückstand übrig, der, nachdem ich der Flüssigkeit Kleesaure hinzugefügt und ihn nebst dem gebildeten kleesauren Kalk abgeschieden und geglüht hatte, darauf in Salpetersaure auflöslich war. Es ist demnach wahrscheinlich, daß der Conit eine Spur von Gyps enthält; allein mein geringer Vorrath erlaubte mir nicht, die Sache durch einen est-scheidenden Versuch auszumachen.

- b) Ich fügte der salpetersauren Flüssigkeit Kleesaure hinzu, sonderte den gebildeten sehr geringen Pracipitat von der Flüssigkeit und glühte ihn. Ich erhielt dadurch 1 & Gr. Kalk, welcher durch etwas Eisenoxyd gefarbt war.
- c) Die Flüssigkeit von b) wurde durch Kalilauge kochend zersetzt, der Niederschlag gesammelt, abermals in Salpetersäure aufgelöst, mit etwas Ammonium versetzt, wodurch ein weißer Niederschlag entstand, welcher sich an der Luft braun färbte, geglühet 5 Gr. wog und jetzt, mit Salpetersäure behandelt, 1 Gr. Eisenoxyd zurückließ. Die Salpetersäure enthielt Bittererde aufgelöst, welche ich der mit Ammonium behandelten hinzufügte. Beide wurden jetzt mit Schwefelsture versetzt, verdunstet, der Rückstand

schwach geglühet, hierauf mit Wasser übergossen und der unauflösliche Gyps durch Filtration abgesondert. Seine Menge betrug 10 15 Gr., wofür ich 4 1 Gr. Kalk in Rechnung bringe *).

d) Die filtrirte Flüssigkeit von c) wurde gelinde verdunstet und dadürch bis auf den leizten Tröpfen in sehr regelmäßig prismatische Bittersalzkrystalle verwandelt, welche, in Wasser aufgelöst, durch Kalliauge zersetzt und hierauf geglühet 15 ½ Gr. Bittererde lieferte. Letztere waren durch eine höchst geringe Spur von Eisen ein wenig gelblich gefärbt.

Aus dieser Analyse ergiebt sich nun, dass 100 Theile Conits zusammengesetzt sind, aus:

Bittererde	٠	5 5 ,7 <i>5</i>	
Kalk	•	14,00	
Eisenoxyd im Minim. der Oxy	d.	2,25	
Kohlensäure	•	49,00	
Wasser	٠	1,00	-
Schweielsauren Kalk (?)			
•		100,00	

D. Schluss.

Da sich der Conit vollkommen (denn der geringe Rückstand kommt kaum in Betracht) in Salpetersäure auflöst: so ist es keinem Zweifel unterworfen, daß das Eisenoxyd, so wie die übrigen Beständtheile

Dieser Gyps wurde mit kohlensanrem Kalk in Salzsinre aufgelöst und die Auflösung der Verdunstung ausgesetzt. Es bildeten sich keine Krystalle. Nach der Verdunstung erhielt ich eine an der Luft serfließbare Masse.

in demselben mit Kohlensaure verbunden sind. Und da die Quantitäten der Kohlensäure, welche die Bestandtheile des Fossils für sich zur Sättigung bedürsen, bekannt sind: so läst sich darnach leicht die der einzelnen kohlensauren Salze, welche zusammen den Conit bilden, angeben; ob aber in dem Fossil selbst dasselbe Sättigungsverhältnis stattfindet, ist eine Frage, welche man den Erfahrungen zu Folge nicht sogleich mit Ja beantworten kann. Bei dieser Analyse trifft, wenn man die kohlensaure Bittererde als aus gleichen Theilen Basis und Saure zusammengesetzt annimmt, bis auf ein nicht in Anschlag zu bringendes Minimum, dasselbe Verhaltniss mit der Berechnung, nach der erhaltenen Menge Kohlensaure, überein. Die unbedeutende Abweichung kann in dem Eisenoxyd seinen Grund haben; denn obgleich die Trennung des Eisens von der Kalkerde, oder der Bittererde, für sich sehr leicht von Statten geht, so treten hier doch größere Schwierigkeiten ein, als man es erwarten dürste. Eine kleine Quantität derselben blieb mir immer noch mit der gestillten Kalkund Bittererde verbunden, wie ich die Substanzen auch behandeln mogte; und wenn das Fossil für sich geglüht wird, so oxydirt sich nur ein kleiner Theil des Eisens so stark, daß er in der Salpetersaure unauflöslich wird. Der größte Theil verliert zwar ebenfalls seine Säure; allein er bleibt in dem Fossil in dem Zustande des unvollkommenen Oxyds zurück. - Folgendes Verhaltnis der Bestandtheile in 100 Theilen Conits lässt sich jedoch mit ziemlicher Gewisheit annehmen:

Kohlensaure Bittererde	•	67,5Q
Kohlensaurer Kalk .	•	28,00
Kohlensaures Eisenoxyd	• •	5,5 0.
Wasser	•	1,00
Schwefelsaurer Kalk (?)	_	

100,00

Wir schen aus dieser Analyse zugleich, das der Conit im Mineraleystem als eine selbstetändige Getatung auch sernerhin zu betrachten sey, welcher nach dem Magnesit selgen dürste. Eigentlich schließes er sich an den Dolomit, Melanit und Braunspath; allein in diesen letzten Fossilien ist der kohlensaurg Kalk vorwaltend, während derselbe im Conit noch nicht die Halste der kohlensauren Bittererde, anen macht.

Besonders merkyjirdig bei diesem Fossil ist die geoße Harte und das beträchtliche specif. Gewicht, welches ich gleich 3,000 finde. Meine Vermuthung dass Beryt in die Mischung desselben eingebe, hat sich durch die Analyse nicht bestätiget gefunden. Eben en wenig sind andere schwere Metsiloxyde darig enthalten. Der hohe Grad der Verdichtung der kehn lensauren Bittererde und des Kalks zu einer Verhing dung, die selbst hert genig ist um Gles zu ritugn acheint daher Ursache des auffallenden specif. Gen wichts zu seyn.

Vergleichende Untersuchung

d e e

Schierlings (conium maculatum Lin.)

· Nohls (brassica olleracea viridis Lin.)

Vous

Apotheker SCHRADER su Berlin!

(Aussug aus einer der Gesellschaft naturforschender Freundain Berlin mitgetheilten Abhandlung).

Im frischen Schierling und im Kohl fanden sich folgende Bestandtheile:

Extractivetoff: Tousend Theile vom Schierling gaben im Durchschnitte von mehreren Versuchen __ 27,5 vom Kohl 25,4 55,2 Gummigtes Extract vom Schierling Kohl " 28,9 Harz vom Schierling 1,5. Kohl Eiweis vom Schierling . 5,2 -- Kehl - + Grünes Satzmehl vom Schierling . and Kohi -

Außer diesen im Quantität bestimmbaren Bestandtheilen fanden sich noch mehrere, welche nicht in Quantität bestimmt werden konnten, und die sich theils aus den Erscheinungen mit Reagentien ergaben, theils Bestandtheile der Asche waren, von denen wir nachher sprechen wenden. Wir wollen nun vergleichend zusammenstellen:

I.

Extractivstoff des Schierlings und des Kohls.

- nachdem er mit Aether wiederholt ausgewaschen worden, mit folgenden Reagentien geprüft und verhielt sich, wie folgt:
 - 1. Mit Alaun klar.
 - 2. schwefelsaurem Eisen klar.
 - 3. schwefelsaurem Mangan klar.
 - 4. schwefelsaurem Silber starker Niederschlag, welcher in Salpetersaure nicht
 wieder völlig gelöst wurde.
 - 5. essigsaurem Baryt klar, nachher Trübung und Niederschlag, den Salzsture nicht wieder auflöste.
 - 6. halb kohlensaurem Kali klar.
 - 7. Kalkwasser klar.
 - 8. salzsaurem Zinn klar.
- φυ**9.** Leimauflösung klar. –
- 10. ätsendem Ammonium klar.
- 771. kloesaurem Kali klar.
 - 12. eseigsaurem Blei getrübt.
- , 13. Lackmuspapier schwachgeröthet *).

^{*)} Die freie Säure, welche eich durch Aother und absoluten

Wurde dieser Extractivstoff mit viel Wasser verdünnt und wieder abgedampst, so setzte er bei der Wiederauslösung wie gewöhnlich stark ab.

Er wurde einer trocknen Destillation unterworfen, die übergehende Flüssigkeit und die Dampfe farbten zuletzt das Fernambuck-Papier blau und das Rhabarber-Papier braunlich, es war also Stickstoff da.

In der Asche des Extractivstoffes fand sich und zwar in 1000 Gran desselben:

Kohlensaures Kali - - - 80 Gran-Kohlensaure Bittererde - - 1 -Schwefelsaures Kali - - - 575 - -Salzsaures Kali - - - 214 - 215 Gran.

Der Extractivstoff des Kohls verhielt sich bei der Prilfung mit denselben Reagentien eben so; nur erhielt ich von den Aschenbestandtheilen größere Mengen, nemlich von tausend Gran:

Kohlensaures Kali - - - 105 Gran-Kohlensaure Bittererde - - 1 -Schwefelsaures Kali - - 10 -Salzsaures Kali - - - 15 -151 Gran.

II.

Wässeriges Extract des Schierlings und des Kohls.

Das wässerige Extract des Schierlings, welches mit Alkohol wieder ausgewaschen worden, wurde mit

Weingeist vom Extractivatoff trannen läset, hängt sehr sest an demselben, daher von dieser Säure auch eine Röshung entstehen kann; nur wenn man den Extractivatoff so lange ausgewaschen hat, dass die Plüszigkeiten keine Säure enchrausnahmen, kunn man erst die eigene Reaction des Extractivatoffes prüsen.

Colgenden Resgentien gepriist, und verhielt sich; wie folgt:

- 1. Mit Alann klar.
- 2. achwefelsaurem Eisen klar, später Trübung ohne besondere Farbe.
- 5, salpetersaurem Silber Trübung.
- starke Trübung, die Salpetersaure nicht auflöste.
- 5. halbkohlensaurem Kali klar, später ein etwas körniger Absats.
- 6. Kalkwasser Trübung.
- 7. salzsaurem Zinn schwache Trübung.
- 8. Leimauflösung klar.
- 9. strendem Ammonium klar.
- Niederschlag; orst Trübung, dans
 - 11. Lackmus-Papier, keine Röthung.

The bis zur völligen Festigkeit eingedickte Extract war gummiartig, leicht zerreiblich und blieb ziemlich trocken. Es wurde einer trockenen Destillation unterworfen, wobei es sich sehr stark aufblähete und ehenfalls Ammoniak entwickelte.

Nach der Einzscherung fanden sich in tausend Gran desselben:

Analyse des Schierlings und des Kohls. , 23

Das wässerige Extract des Kohls verhielt sich mit den angezeigten Reagentien eben so. Eine schwächere oder stärkere Trübung, ein geringerer oder stärkerer Niederschlag kann nicht sehr in Betracht kommen, da die Mengen der angewanden Proben so gleich nicht seyn können; sonst ergab sich, dals im Kohlextracte die Trübungen und Niederschläge bei No. 3, 4 und 6 etwas stärker zu seyn schienen. An Aschenbestandtheilen erhielt ich folgende in tausend Gran:

Phosphorsaurer Kalk - - 71 16 Gran
Phosphorsaure Bittererde - 876 Kohlensaure Kalkerde - - 4076 Kohlensaure Bittererde - - 3516 Kohlensaures Kali - - 107 Schwefelsaures Kali - - 7316 Salzsaures Kali - - 1516
Salzsaures Kali - - 1516
Salzsaures Kali - - 1516 -

Daß diese erdigen und kalischen Verbindungen Beimischungen dieser Extracte sind, ist wohl anzuniehmen, und es giebt kein Mittel, sie rein davon
zu trennen; sie scheinen aber schön eine festere Verbindung eingegangen zu seyn, als man von einer imechanischen Mengung annehmen kann. Die erdigen Salze scheiden sich nur zum Theil bei Abdampfung des Pflanzensaftes aus; und fallet man die Sauren durch Blei, so verbindet sich auch der Extractivstoff damit. Die Salze scheiden sich zwar besonders nach langer Ruhe kristallinisch aus, allein der Salpeter fand sich selbst noch im Extractivstoffe, welcher durch wasserhaltigen Weingeist aus dem wässerigen Extracte aufgenommen war.

III.

Harz vom Schierling und Kohl

war, wie oben angeführt, zu wenig um besonders der Einäscherung unterworfen zu werden, übrigens weich, gelblichbraun, vom Kohl eben so scharf als vom Schierling, doch das Eigenthümliche beider Pflanzen noch verrathend,

IV.

Eiweiss und grünes Satzmehl beider Pflanzen in Vergleichung.

Eiweiß und grünes Satzmehl verhielten sich gegen Kali, so wie gegen Schwefelsaure und Salzsaure im Wesentlichen gleich; auch war beim Schierling und beim Kohl hier kein merklicher Unterschied.

Beide Substanzen, jede besonders von den einzelnen Pflanzen, wurden in einem mit Bleizuckerpapier bedeckten Glase der Fäulniss ausgesetzt. Das Eiweiß faulte immer etwäs früher und leichter als das Satzmehl, etwa bei einer Warme von 15 - 20° R.; das Satzmehl schimmelte vor eintretender Faulnis, das Eiweis nicht. Der faule Geruch war dem bei thierischen Stoffen gleich, nur stärker beim Eiweiß, während bei dem grünen Satzmehl noch etwas von dem eigenthümlichen Schierlings und Kohlgeruch eingemengt war. Als die gefaulte Mischung im Kolben gekocht wurde, lief das Bleizuckerpapier stark schwärzlich an, zum Zeichen, dass Schwefel vorhanden war. Auch aus trockenem gepulverten und mit gebrannter Kalkerde aus, Marmor gekochten Eiweis beider Pflanzen entwickelte sich Schweselwasserstoffgas, besonders stark beim Zusatze von Salzsaure zu dem entstandenen Schwefelkalk.

Phosphor konnte weder im Eiweiss noch im Satzmehl beider Pflanzen gefunden werden. Man stellte einen Gegenversuch mit Senfsamen an, aus dem Marggraf (s. dessen chemische Schriften Th. 1. 3.78) Phosphor durch Destillation erhalten hatte. auch hier zeigte weder die Behandlung mit Aetzlauge Spuren von gephosphortem Wasserstoffe, noch bildete sich in der Vorlage, wenn diese oxygenirte Salzsaure oder Salpetersaure enthielt, eine Spur von Phosphorsaure. Marggraf hat also wohl bei den hohen Hitzgraden, die er anwandte, aus den phosphorsauren, in dem Samen enthaltenen Verbindungen den Phosphor erhalten (vergl. Saussures Abhandlung in Gehlens Journ, f. Ch. u. Ph. B. 5, S. 716) und weder im Senf, noch im Satzmehl oder dem Eiweißstoffe der erwähnten Pflanzen ist freier Phosphor.

Bei der Verkohlung des grünen Satzmehls und des Eiweißes entwickelte sich außer dem Oel und dem Wasser viel Ammonium, und der Geruch war wie bei verbrennenden thierischen Stoffen. Die Asche, im Platinatiegel bereitet, war meistens asche grau, oft auch röthlichgrau und schwarzlichgrau.

Tausend Gran des geschlammten grünen Satzmehls gaben an Aschen Bestandtheilen:

Phosphorsaure Kalkerde	•	•	•	40	Gran
Phosphorsaure Bittererde	•	•	•	675	
Kohlensaure Kalkerde .	•	•		22 4	
Kohlensaure Bitterde .					
Eisenoxyd aus phosphorsau					
Kohlensaures Manganoxyo			•	• • •	••
phosphorsaurem Mangar		•	•	416	

•	Kohlensture Kali
	Schwefelsaures Kali
•	Salzsaurės Kali
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•	98 & Gran.
•	Taustid State geschimment Sammall tom Roll
8	nison :
•	Phosphorence Kalkerde 441% Gran.
	Phosphersiure Bittererde 6
•	Kohlensaure Kalkerde
•	Kohlensaure Bittererdb . 545 -
•	Bischeryd aus phosphorsaurent Eiser 643.
•	Bohlensaures Manganoxyd aus
•	phusphorsaurem Mangan . 5 45
	Kohlematures Kali
	Schweselsaures Kali
•	Stienture Kali
•	Des Firreise des Schienliffes munde singulation.
	Des Eiweiß des Schierlings wurde eingezschert
	nd gab von tausend Gran folgende Aschenbestand-
•	Phosphorsauren Kalk 102 Gran.
	Phosphorsaure Bittererde 6 4 -
_	Kohlensaure Kalkerde 21 4 -
	Kohlensaure Bittererde 4 4 -
	Risenoxyd aus phosphorsaurem Eisen 3
	Kohlensaures Manganoxyd ans
	phosphorsaurem Mangan . 5 -
	Kohlensaures Kali
	Schwefelsaures Kali
	Salzsaurės Kali
	168 % Gran.

Tausend Gran Kiweifs der Kohls gaben in der Asche:

Phosphorsauren Kalk	•	•·	•	86 4	Gran.						
Kohlensauren Kalk .	•	۵	• .	46 5	*						
Kohlensaure Bittererde	, •		•	1 70	•						
Eisenoxyal aus phospho	r va u	rstn	Eis	en SI	-						
Kohlensaures Manganoxyd aus phos-											
phorsaurem Mangan	•	•	•	2 10							
Kohlensaures Kali .	•	•	ę	25	٠,٠٠٠						
Schwefelsaures Kali.	•	. •	ę	5	****						
Salzsaures Kali	•	•	•	7.							
•			_	168 37	Gran.						

Hier zeigt sich also ein großer Unterschied im Gehalte der kohlensauren Kalkerde und im Mangel der phosphorsauren Bittererde bei dem Eiweiße des Kohls, und ich wage nicht zu behaupten, ob dieser Unterschied von der verschiedenen Wachsthums-Zeit beider Pflanzen, welche ich nicht sicher bestimmen kann, herrühren mag.

Das grüne Satzmehl, welches durch seinen grünen Bestandtheil unsere Erde mit der grünen Farboschmückt, hat nach Wahlendorf seinen Sitz unter der Oberhaut der Pflanzen wogegen das Eiweiß in dem übrigen Saft derselben aufgelöst enthalten ist. Es giebt ungleich weniger Asche als das Eiweiß und ist fast um das doppelte reicher en Eisen.

V.

Noch einige andere Bestandtheile des Schierlings.
und des Kohls.

Die Essigszure fand sich in beiden Pflanzen theils" durch die Destillation mit Wasser, theils durch die

Ausziehung mit Aether. Das destillirte Wasser enthalt aber nicht in jeder Wachthums - Zeit der Pflanze eine gleiche Menge dieser freien Saure. - wenn es auch noch so wenig enthält, so darf man nur zu einer großen Menge desselben ein wenig Kalilösung tröpfeln und alles abdampfen; man wird aus dem Rückstande durch Schwefelsäure eine gleiche Saure wie die aus Galium verum L. erhalten. Wenn man den Extractivstoff durch wasserhaltigen Weingeist und durch Wasser gehörig gereinigt hat, und er wird jetzt im honigdicken Zustande mit Aether gewaschen, so reagirt letzterer stark sauer. Sattiget man ihn mit Kali, destillirt man den Aether ab und filtrirt den Rückstand, so kann man aus ihm durch Schwefelsaure ehenfalls eine Saure erhalten, die der ohigen gleich ist, und sich wie Essigsaure werhält.

Die freie Essigsaure muß also nach diesem als ein Bestandtheil der beiden Pflanzen angesehen werden,

Spuren von freier Phosphorsaure zeigten sich nicht. Phosphorsaurer Kalk aber zeigt sich nicht blos, wie angeführt, in der Asche, sondern kann auch im frischen Safte der Pflanzen und in der Abkochung des Rückstandes nach dem Pressen der Pflanzen wahrgenommen werden. Dampft man den vom Eiweiß und dem grünen Satzmehl befreiten Saft und die genannte Abkochung ab, so scheidet sich ein weißes Pulver aus, welches großtentheils aus phosphorsaurer Kalkerde besteht.

Der apfelsaure, auch wohl klee- oder weinsteinsaure. Kalk ergiebt sich theils aus der Behandlung des Niederschlages, welchen man mit essigsaurem Blei aus dem Saste beider Pslanzen erhält, theils aus dem schon augesührten zu Boden fallenden Pulver im Sast und im Decocte dieser Pslanzen.

Auch salpetersaures Kali fand sich in dem abgedampsten wasserigen und geistigen Extracte des Schierlings. Eben so zeigte sich der Kohl nicht ganz srei von Salpeter. Dass übrigens die Salpetermenge in einer Pslanze, zu verschiedenen Zeiten gesammelt, sehr verschieden sey, fand sich schon früher bei einer Untersuchung des Stechapsels (Datura stramonium L.) obwohl die Pslanzen nur 14 Tagenach einander waren gesammelt worden.

Das salzsaure Kali wird deutlich schon in dem: Saste und in dem Extracte der Pslanzen angezeigt, selbst in der geistigen Tinctur des grünen Satzmehls. Sehr auffallend ist es daher, dass es sich sast überall in den einzelnen Aschen nicht allein überhaupt in so geringer Menge, sondern in einer geringeren Menge als das schweselsaure Kali sand.

In dem destillirten Wasser der Pflanzen war nichts als die schon angezeigte oft nur geringe Spur von Essignure zu entdecken. Ob das Wasser des Schier- lings dem thierischen Körper tödtlich sey, wurde an Vögeln aus dem Finkengattung (Fringilla Linn.) erfahren. Einige Vögel starben, aber wahrscheinlich zufällig und nicht vom Schierling getödtet, denn wiederholte Versuche lehrten, dass sie in der Mehrheit am Leben bliehen. Eben so war zu versuchen, ob nur einige, oder alle ausgeschiedene Bestandtheile dem Vögeln tödtlich seyen; allein die Versuche mit dem Schierling zeigten, dass der Schierling überhaupt für diese Vögel vielleicht kein Gift sey, denn sie genos-

tent ohne Schaden von einem Wasser, unter welches reichlich frisches Schierlingspulver gemischt worden war.

Aus allen diesen vergleichenden Versuchen hat sich nun nichts ergeben, welches chemisch etwas charakteristisches für die giftige Eigenschaft des Schierlings andeuten konnte. Immer im Wesentlichen dieselben nahen Bestandtheile, und immer ein ziemlich gleiches Verhalten derselben; die Verschiedenheit in der Quantität einiger würde einen solchen Unterschied wohl wenig begründen können. Eben so sind, wie bekannt ist, die entfernten Bestandtlieile so weit die Chemie sie entdeckt hat, dieselben, und Versuche mehrerer Chemiker über Giftpflanzen dieser Art atimmen hiemit überein. Bis jetzt scheint noch wenig Hoffnung za seyn, dass man durch chemisches Verhalten ein Kennzeichen für die Gistpflanzen finden werde; eher noch kann man hoffen, daß botanische Charaktere, wohin auch noch der oft eigene Geruch mancher Gistpflanzen zu rechnen ist, davon etwas anzeigen künnen, eo wie men schou zum Theil dergleichen kennt. Die Kenntniss der gistigen Eigenschaften vieler Pflanzen beruhet einzig auf der Erfahrung, wie sie sich im thierischen Körper verhalten. Rhen so wird für die Anwendung in der Arzeneikunst das chowische Verhalten wenig Ausbeuts* geben, die Erschrung allein kann hier am sichersten entscheiden.

Wenn man daher nicht einen eigenen oder allganeinen Giftstoff in den Pflanzen annehmen will,
wass man nicht hinreickende Gründe hat und den
man noch nicht abgesondert hat darstellen können,
so ist man genöthiget die giftige Wirkung, welche ei-

nige Pfianzen auf unsern Körper äussern, mag diese von der Blauszure, von einem Salze, von harzigen, gummigen oder andern einzelnen Bestandtheilen derselben herrühren, der eigenthümlichen organischen Zusammensetzung dieser Substanzen zuzuschreiben. Eben die organische Kraft, welche den Schierling durch seine zothen. Flecke auszeichnet, welche ihm die rundlichen gestreiften und an den Streifen wieder gekerbten Samen, und überhaupt geinen botanischen Charakter giebt, eben diese Kraft, welche die chemischen Elemente im Schierling zusammengefügt hat und halt, muse as says, weighe unear Lebenskraft zerstört. Wenn der Kohl durch seine organische Zusammensetzung geeignet ist, sich der Thätigkeit unserer Lebenskraft zu unterwerfen, wenn er durch sie unserm Körper als Nahrung angeeignet werden kann, wenn seine eigenthümliche organische Verbindung von unserer Lebenskraft überwunden und völlig aufgehohen wird so kumpft dagegen die eigenthümliche organische oder Lebenskraft des Schierlings gegen unsere Lebenskraft an, und übt einen, Reitz darauf ang, den der Arst-hezwecken kann. oder überwindet und vernichtet bei grüßerer Gabe dieselba gapa,

Ueber den

Stärkmehlzucker.

(Aus einem Schreiben an den Herausgeber.)

Vom

Alecomik A. P. CBHLEN.

Ich theile Ihnen einige Bruchstücke aus einem von der hochsten Stelle abgeforderten und von mir in der Sitzung der physikalischen Klasse der Königl. Akad. d. Wissensch. am 25. Mai erstätteten Bericht über den genannten Gegenstand mit, (so weit sie das Chemische betreffen) und überlasse Ihnen, in wiesern Sie — da jetzt gewiß Mehrere hierüber Mittheilungen machen werden — darunter etwas durch Ihr Journal vor das Publikum zu Bringendès sinden:

Zuvor will ich vor der Klasse den geschichtlichen Stand der Sache seststellen. Es ist der; als
Adjunct der kaiserl. Akademie der Wiss. zu St. Petersburg lebende, deutsche Chemiker Kirchhof, der,
wie er selbst bescheiden sagt, bei Aussuchung eines
Versahrens, das Starkmehl in Gummi zu verwandeln,
wie es die Engländer Behus ihrer BaumwollenzeugDruckereien zum Ersatz des theureren Mimosengummi thun *), einen Weg sand, es in Zucker um-

^{*)} Wie es scheint, durch gelindes Rösten, wodurch das Stärk-

hatte er sehr viel in der Sache gearbeitet, sein Verfahren auf mancherlei Art abgeändert und besonders sich auch bemüht, jedoch noch ohne Erfolg, den erhaltenen Zucker durch Raffiniren dem Rohrzucker gleich zu bringen. Es war daher wohl ein wenig zu stark in die Posaune gestoßen, als auf einmal, nachdem von Stärke schlechthin gesprochen worden, nach den öffentlichen Blättern eine neue Erfindung gemacht seyn sollte, aus Erdäpfelstärke jenen Zucker zu bereiten, und zwar vermittelst Wasserdampf, mit welchem man längst schon die Erdäpfel selbst, Bierwürze, Wein, Branntweinmaische, Farbebrühen, Bleichlaugen u.s. w. zum Sieden gebracht hatte *).

mehl schon so verändert wird, dass es sich nun in kaltem Wasser, gleich dem Gummi, auflöslich zeigt. G-n

^{*)} Hr. Lampadius selbst, von welchem jene Erfindung herrührte, stimmt nun zwar in der darüber herausgegebenen kleinen Schrift in jenen großen Lerm nicht ein, indessen sagt doch auch er: "Mit voller Erkennung der Verdienste des ersten Erfinders darf ich mir es zueignen, zuerst völlig klaren und ganz sülsen Zuckersaft sowohl, als auch völlig süßen Zucker auf eine, auf jede Weise im Großen wie im Kleinen, völlig ausführbare Art vortheilhaft dargestellt zu haben, indem ich mich der Kartoffelstärke und meines im Jahr 1798 bekannt gemachten Apparats in hölzernen Gefässen zu sieden bediente. " Ich weiss nicht, ob Hr. Lampadius von Hrn. Kirchhof Syrup und Zucker gehabt hat, die nicht kļat und nicht süls waren. weils, dass in Petersburg nicht nur Kartosfelstärke angewandt, sondern noch vielerlei andere Wege versucht worden. Wie Hr. L. auf "seine" (?) Methode, in hölzernen

Schon Hr. Kirchhof bemerkte, dass man durch ein vergroßertes Verhältniß von Schwefelsäure die Dauer des Siedeprozesses abkürzen könne; er will jedoch, dass bei sehr gesteigertem Verhältniss auch die Menge des Wassers vermehrt werden soll. Auf diese Steigerung des Verhaltnisses der Schwefelsäure bei nicht vergrößertem Verhaltnisse des Wassers (4 Thl zu 1 Th. Starke) und die dadurch bewirkte Abkürzung des Siedeprozesses; auf die Anwendung hölzerner Geräthschaften und die Benutzung des Wasserdampfes als Heitzmittels — auf welche Lampadius zuerst öffentlich aufmerksam machte; - und die bei reinlichem Verfahren bald gefundene Entbehrlichkeit des Kohlenpulvers, welche für die Bereitung im Grossen von Wichtigkeit ist, beschränken sich die bis jetzt bekannt gewordenen Verbesserungen des Kirchhof'schen Verfahrens. - Uebrigens ist der Versuch überall völlig gelungen, nur französischen Chemikern nicht, ohne Zweisel, weil die Sache eine deutsche Erfindung ist. Dort wollte dieser Zucker weder süß schmecken, noch krystallisiren, noch gähren und überhaupt sollte die ganze Erfindung nichts werth seyn, da sie kein ökonomisches Interesse gewähre und sie sollte in Paris zu einem neuen Beweise dienen, wie sehr man sich mit fremden (qui viennent de loin)

Gefässen zu sieden, kommt, kann ich auch nicht einsehen, da die von ihm jetzt in Auregung gebrachte Versahrensart gänzlich davon verschieden ist. — Was es übrigens mit dem Unterschiede zwischen Weizen – und Erdüpselatärke und mit dem "ganz" und "völlig" süssen Zucker nach meinen Erfahrungen für eine Bewandnis hat, wird weiter unten vorkommen.

Entdeckungen in Acht nehmen müsse. Vermuthlich wird es damit bald gehen, wie mit dem Runkelrübenzucker, der im Anfang auch nichts als Schleimzucker seyn mußte, wogegen man jetzt von Deutschland u. a. erwartet, daß es die Augen aufthun und wie Frankreich Zucker aus Runkelrüben bereiten werde.

Nachdem mir das Nähere von Kirchhof's Versuchen bekannt geworden war, wünschte ich (da die Aufstellung auch eines einfachen Dampfapparates, an welchen ich ebenfalls dachte, mir zu umständlich war und längeres Warten erforderte) besonders für die in ähnlichen Verhältnissen sich befindenden, die Anwendbarkeit kupferner Kessel statt der verzinnten zu prüfen, indem ich sie aus Gründen *) für besser hielt als die ersteren. Hr. Promolli, Apotheker hieselbst, gewährte mir mit eigener Hülfleistung alles Nöthige dazu in seinem Laboratorium. Wir fanden, daß sich allerdings Kupfer auflöse; doch muß

buche der Pharmacie nach Erfahrungen über die Destillation des Essigs u.s.w. aus verzinnten kupfernen Blasen darauf aufmerksam gemacht, dass dei der Behandlung von Säuren, Salzen u.s. w. ein blanker kupferner Kessel einem verzinnten, wegen des bei letzterm entstehenden galvanischen Prozesses, vorzuziehen sey. Hr. v. Ittner, (Verf. einer interessanten Schrift über die Blausäure, von welcher ausführlicher in Ihrem Journale su sprechen, mich bisher Mangel an Zeit gehindert hat) macht auch aus dem gleichen Grunde auf bleiische Verzinnung aufmerksam. Ish glaube, dass das Verhältnis zwischen dem Kupfer und der Verzinnung (wie letzte auch beschaffen sey) noch mehr su berücksichtigen ist.

man die Menge desselben nicht gerade nach dem sehr stark kupfrigen Geschmack beurtheilen, da bekanntlich das Kupfer, mit dem Quecksilber und Silber, unter den Metallen darauf am stärksten und widrigsten wirkt; der Syrup wurde aber vollkommen rein und wohlschmeckend erhalten (nicht mit Schweselwasserstoffammonium und blausaurem Kali reagirend,) als nach dem Abstumpfen der Säure mit kohlensaurem Kalke noch etwas dünne Kalkmilch (ungefähr von 2 - 3 Drachmen Kalk auf den Syrup von 64 Pfund Stärkmehl) zugesetzt wurde. Wir hatten bei den übrigen Verhaltnissmengen Kirchhof's x 500 Schwefelsaure und 12stündiges Sieden angewandt, fanden aber, nach den abgenommenen kleinen Proben, dass schon nach 8 Stunden, (nach deren Verlauf zuerst geprüft wurde,) der Prozess heendigt gewesen ware. Mit 38 Saure war die Zuckerbildung, bei 4 Theil Wasser gegen 1 Theil Starke, in vier Stunden vollendet *).

machen, mit einem erst wagerecht um-, dann schräg aufgebogenem Rande, in welchen ein hinlänglich hoher, nach oben sich erweiternder, Sturz aus Föhren-Holz gekittet wurde. Aus bekannten Gründen, (da hier die unmittelbare Berührung der Luft mit dem Kupfer abgeschnitten ist) wird dann das Kupfer noch viel weniger angegriffen. Ich glaube indessen, dass für die Ausübung im Großen eine zweckmässige Dampfsiede-Vorrichtung noch besser ist, empfehle aber- jene Vorrichtung mit einem hölzernen Sturz für die Gefässe zum Abdampsen des Syrups. Sie hat bestimmt den Vortheil, dass der Syrup darin bei gleicher Hitze keine so dunkle Farbe zunimmt, als in einem ganz kupfernen Kessel. Wenn der kupferne Untersatz, vom

Unterdessen hatte Hr. Apotheker Fillmez hieselbst, (so wie später auch Hr. Promolli) eine einfache Dampfheitzungs-Anstalt vorrichten lassen. Dieser stellte nun auf meine Bitte einen Versuch auch in der Art au, dass gleich Anfangs überhaupt nur die Hälfte der von Kirchhof vorgeschriebenen Wassermenge genommen wurde, wovon ich mir nach allen bisherigen Beobachtungen einen guten Erfolg versprechen musste. Außer dem Vortheile, dass auf diese Weise in demselben Gefässe, mit derselben Handarbeit und mit der gleichen Menge erzeugten Wasserdampfes die doppelte Menge Syrup gewonnen würde, hätte man dann auch noch den, dass nachher um so weniger Flüssigkeit zu verdunsten ware, und dass auch der Siedeprozess abgekürzt würde, weil die Schwefelsaure jetzt so wirken muste, als hatte man von ihr die doppelte Menge angewandt. Der Erfolg entsprach völlig der Erwartung: der Anfangs ausnehmend dicke und kaum des Umrührens fähige Kleister wurde bald völlig dünn und der Zuckerbildungsprozess war in der Hälfte der sonst erforderlichen Zeit vollendet. - Seitdem ist immer das erwähnte Verhältniss von Wasser angewandt worden. Das Verhältniss des aus der Blase kommenden Damptes war so getroffen, dass die Verdunstung aus dem höl-

Rande (der wagerechten Umbiegung) an gerechnet, 3'4" der hölzerne Aufsatz aber 12"-14" tief gemacht wird,
bei einem Durchmesser von 4'-5', so geht bei zweckmäfaiger Anlegung des Ofens, mit einem verhältnismäseig geringen Aufwande von Holz, die Abdampfung äuserst schnell
vor sich, ohne dass die Flüssigkeit eigentlich zu sieden
braucht.

G.

zernen Fasse ihm das Gleichgewicht hielt und die Flüssigkeit darin merklich auf ihrem ersten Stand blieb. Je nachdem man Holz und Zeit, oder die Schwefelsäure höher anschlagen muß, kann man diese in dem vorher, bei der doppelten Wassermenge, angewandten Verhältniß nehmen, oder es um die Hälfte vermindern.

- Ich wende mich jetzt zur Prüfung des Starkmehlzuckers und zu der Vergleichung desselben mit dem Rohr-, Runkelrüben- und Ahornzucker:
- a. Der Geschmack desselben (er war durch Absonderung der-krystallisirten Masse eines gut bereiteten Syrups von dem nicht krystallisirten Antheile vermittelst scharfen Pressens und Zerreibens nach dem Trocknen dargestellt) ist sehr bestimmt und rein süß, jedoch legt er sich etwas mehlig an den Gaumen und schmeckt gerade, als wenn man dem zerriebenen Rohrzucker etwas Stärkmehl zugesetzt hätte. Der aus Erdäpfel-Stärkmehl fällt weißer aus, hat aber im erwähnten Zustande neben dem reinsü-Isen etwas auffallender den Stärkmehlgeschmack; der aus Weizenstärke ist stärker gefärbt und hat noch einen geringen fremden Nachgeschmack, ist aber etwas sufser als der erste. (So zeigte es sich mir bei allen Zuckerproben, die ich hisher zu kosten Gelegenheit hatte.)
- b. Er besitzt einen schwachen süßlichen Geruch, ungesähr wie ihn auch der Rohrzucker, hesonders der weniger raffinirte, hat.
- c. Die Farbe fällt ins Gelbliche. Bei wiederholter Raffinirung wird er wahrscheinlich ganz weiß werden, wie Hr. Kirchhof schon anführt, und wie

eine kleine Probe auch mich sehr wahrscheinlich finden läßt.

- d. Er löste sich im Wasser mit hell strohgelber (der aus dem Weizenstärkmehl mit bräulichgelber) Farbe auf Es wurde zur Auflösung in der mittlern Temperatur auf 1 Th. Zucker ungefähr 1 4 Wasser erfordert, wie bei dem Rohrzucker. Die Auflösung erfolgte jedoch etwas langsamer, als bei letztem. Diess rührte aber wohl von dem Aggregatzustande her, weil nach dem starken Pressen und dem Trocknen der Zucker, trotz den darzuf angewandten Zerreiben, eine gewisse Dichtigkeit hat. Wird er von dem Syrup in Formen durch die Thondeckung befreit werden, so dass er die lockere Beschaffenheit behalt, so wird er obne Zweifel auch schneller auflöslich seyn. Ich glaube, dass dann auch der starkmehlartige Nebengeschmack, wenn nicht ganz wegfallen, doch weniger auffallen wird; an dem aus dem Zucker bereiteten Syrup ist er wenigstens nicht merklich und dieser scheint daher süßer zu seyn, als er (bei der Versüßung z. B. von Koffee mit gleichen Mengen von Syrup und festem Zucker) wirklich ist, weil bei ihm sogleich eine größere Masse auf die Geschmacksnerven wirkt, als bei dem erst aufzulösenden Zucker. - Die Auflosung war ein wenig trübe und setzte einen geringen Satz ab; filtrirt wurde sie mit folgenden Prüfungsmitteln versucht:
 - schlag, der sich bei verschiedenen Zuckerproben in größerer oder geringerer Menge, früher oder später, zeigte. Ein geringer Antheil von Gyps wird bei der Natur der Bereitungsart wohl unvermeidlich seyn. Daß solcher das Maaß nicht

tung sorgen. Von jenem geringen Gehalt an Gyps wird aber wohl für die Gesundheit kein Nachtheil zu befürchten seyn, da das gewohnliche, unter so mancherlei Gestalt genossene, Wasser, besonders aus Brunnen und Quellen, mehr oder weniger Gyps und kohlensauren Kalk enthalt und Kalk auch in allen thierischen und Pflanzen-Körpern in verschiedener Menge und verschiedener Verbindung enthalten ist.

· B) Schwefelwasserstoffiges Schwefelammonium, blausaures Kali, und Galläpfeltinktur bewirkten, selbst in zwölf Stunden, keine Veranderung, die auf einen Metallgehalt schließen lassen konnte. (Nur bei einer Probe von Zucker, - obwohl er in keinem metallenen Gefässe hereitet worden, war nach 12 Stunden eine Spur von schwarzgrünem oder grünlichschwarzem Niederschlag auf dem Boden zu sehen.) Diese Prüfung bezieht sich nur auf den Gebrauch dieses Zuckers als Nahrungsmittel. Es ist möglich, dass er sich mit manchen als Arzneimittel angewandten, besonders mineralischen, Substanzen anders verhält, als der gewöhnliche Zucker, und daher mit solchen nicht unbedingt angewandt werden kann, was eine besondere Untersuchung erfordert. Auch ist die Frage, ob er wegen seiner leichten Krystallisirbarkeit und einer vielleicht größern Gahrungsfähigkeit zu den arzeneilichen Syrupen so anwendbar ist.

Ob nicht auch als Nahrungsmittel der Stärkmehlzucker in irgend einer Hinsicht dem gewöhnlichen Zucher nachstehe, darüber kann nur fortgesetzte Erfahrung entscheiden. Dass er bei anhaltendem Gebrauche der Gesundheit nachtheilig seyn könnte, ist wohl höchst unwahrscheinlich, wenn man bedenkt, wie leicht verdaulich, nährend und selbst Kranken und Genesenden wohl bekommend das unter irgend einer Form genossene Stärkmehl ist, oder Substanzen es sind, die, wie Sago, Reiss u. s. w., es in großer Menge enthalten.

- e. In der Siedhitze löst er sich im Wasser sehr reichlich, eigentlich in jedem Verhältnis, auf. Die Auflösung verbreitet beim Sieden einen reinen Zuckergeruch und macht sich dabei auf ähnliche Art, wie eine Auflösung des gewöhnlichen Zuckers. Nach dem Abschaumen und gehörigen Einsieden zeigte sie aber nicht in merklichem Masse die Eigenschaft des Fadenziehens und Federns und sie erstarrte auch nicht nach dem Erkalten zu einer sprödeu harten Masse, sondern diese blieb etwas weich und zähe, war übrigens ganz klar, von gelber Farbe und schmeckte schwach nach gebranntem Zucker, wie der sogenannte Gerstenzucker. Nachdem sie einige Zeit (es waren gerade regnige feuchte Tage) an der Luft gelegen hatte, wurde sie teucht und einzelne erbsengroße Tropfen waren nach 24 Stunden ganz zu einem Syrup zerflossen, in welchem sich bereits wieder die diesem Zucker eigene Krystallisation zeigte. - Dieses Verhalten würde für jeizt den Stärkmehlzucker zu einigen Arten von Zuckerbäckerwaare und einigen arzeneilichen Zubereitungen untauglich machen.
 - f. Für sich in einem silbernen Löffel über brennendem Spiritus erhitzt, kommt er schon auf die erste Einwirkung der Hitze unter starkem Schaumen in

- Eluss. Beim Erkalten gesteht er zu einer gelben, durchsichtigen, etwas zähen Mässe, wie die vorige, und zeigt auch an der Lust dasselbe Verhalten, indem sie zuerst zersloß und dann zu einer undurchsichtigen, gelblichen, körnigen und nun trocken bleibenden Masse wurde. Der gewöhnliche Zucker schmilzt erst in starkerer Hitze, wird dann gleich sehr braun und zu Karomel. Ob diese Erscheinungen darauf deuten, daß der Stärkmehlzucker mehr Wasser enthält und zu seiner Krystallisation bedarf, als der gewöhnliche?
- g. Eine filtrirte Auflösung des Stärkmehlzuckers mit Salpetersäure behandelt, gab nach dem Erkalten der rückständigen Flüssigkeit Krystalle von Kleesäure. Während dem ganzen Verlauf des Prozesses zeigte sich nichts von der besondern fettigen Substanz, welche bei der gleichen Behandlung des Stärkmehls zum Vorschein kommt, zum Beweise, dass letzteres auch in dieser Hinsicht ganz die Natur des Zuckersangenommen habe.
- h. Bei Vergleichung der Güte des Starkmehlzuckers mit der des gewohnlichen Zuckers, ist
 vorzüglich die Reinheit des Geschmacks und die
 Versüßsungskraft in Betracht zu ziehen. Von ersterer ist bereits oben gesprochen worden; sie bewährt
 eich auch dadurch, daß, wenn der Zucker von dem
 Syrup völlig befreit, oder gar nochmals krystallisirt
 und abgepreßt worden war, der eigenthümliche Geschmack anderer Snbstanzen dadurch nicht verändert
 wurde. Wenn man von dem, im Fall man ihn troeken für sich gepreßt, sich seigenden, Stärkmehlgeschmack absieht, schmeckt der Stärkezucker unvergleichbar reiner als der Rohzucker aus Runkelrüben,

Ahorn und Maisstengeln. Wenn aber diese letztern Zucker raffinirt worden, dessen sie eben so wohl fahig sind, wie der aus Zuckerrohr, so stehen sie letztem in dieser Hinsicht nicht nach, und übertretfen dann den Starkmehlzucker durch die Abwesenheit des in den bisherigen Proben doch immer merklichen Starkmehlgeschmacks, indem sie blos süß sind. Was die Versüßungskraft betrift, so steht der Stärkmehlzucker bei wirklich angestellter Vergleichung nicht nur dem Rohrzucker, sondern auch dem Runkelrüben - und Ahoinzucker weit nach, auch wenn letzte noch nicht raffinirt sind. Wiederholte, möglich genaue, sowohl von mir als andern im Schmecken geübten Personen, über Versüsung besonders von Koffee, mit abgewogenen Mengen Stärkmehlund Robi-Zuckers, angestellte Versuche bestimmten das Verhältniss dahin, dass man zur Erlangung gleicher Süssigkeit über 21 des süssesten von dem bisher hier dargestellten Stärkmehlzucker gegen 1 Theil Rohrzucker bedürfe, und auch Kirchhof setzt das Bedürfnis vom einen und andern = 2,5 : 1. Hierans folgt nun natürlich, das, um als Versüssungsstoff gleich viel werth zu seyn 2 } bis 2 } Stärkmehlzucker nicht im höherem Preise stehen dürsen, als 1 Theil Rohrzucker. Bedeutend anders wird auch bei dem Runkelrüben - und Ahornzucker das Verhaltnis wohl nicht seyn; nach den in Frankreich auf Befehl des Kaisers angestellten Versuchen kommt der Runkelrübenzucker dem Rohrzucker in der Süßigkeit fast gleich, darauf folgt der Ahornzucker. - Einige andere Vergleichungsmomente, in Hinsicht auf die tagliche Anwendung, ergeben sich aus dem VorhergeBrauchbarkeit für einzelne Zwecke betrifft. —

- Um noch das Nöthigste über den (ursprünglichen) Stärkmehlsyrup zu sagen, so ist er nicht so Trei von Nebengeschmack, wie der daraus durch Krystallisirung und Pressen gewonnene feste Zucker, steht auch diesem, je nach der Dicke mehr oder weniger, an Versüßungskraft nach Außerdem zeigt er, nach meiner bisherigen Erfahrung, wenn er auch mit der höchsten Reinlichkeit in hölzernen Gefässen bereitet worden, die Eigenthumlichkeit, dass er, für sich genossen, einen eigenen Reitz im Schlunde zuruck last, ungefahr, nur fast noch starker, wie der rohe Honig, dem dieser Syrup auch in der ganzen Art, wie er krystallisirt, und, ohne merklich zu verdunsten, zuletzt ganz zu einer körnigen Masse wird, sehr Thnlich ist. (Auch hat Hr. Landgerichts Apotheker Hoffmann zu Dachau gluckliche Versuche angestellt, auf ahnliche eintache Art, wie den Zucker aus dem Starkmehlsyrup, den Zucker aus dem Honig darzustellen, worüber ich Ihnen gelegentlich ausführlichere Nachricht mittheilen werde.) Der aus dem Stärkmehlzucker bereitete Syrup außert, wie der Zucker selbst, jene Eigenschaft nicht. Uebrigens übertrifft der Stärkmehlsyrup, wie er bei gehöriger Sorgfalt durch den ersten Prozess gewonnen wird, sowohl im Geschmack als in der Süßigkeit den durch Eindicken des Sastes erhaltenen Syrup aus Runkelrüben und Maisstengeln. Dem Birnensyrup aber steht er in der Süssigkeit nach; in Hinsicht des Geschmacks ist er nicht damit zu vergleichen, weil eben die Eigenthümlichkeit des Birnensyrups darin ihm in manchen Fällen den Vorzug verschaffen wird. Mit gutem Ahornsyrup hatte ich keine Gelegenheit ihn zu vergleichen; wahrscheinlich übertrifft er auch diesen, wenn nicht in der Süssigkeit, doch im Geschmack. Mit dem Starkmehl aus Erdapfeln fällt der Syrup im Ganzen reiner im Geschmack aus und ist vielleicht auch noch geneigter zum Krystallisiren, als der andere. —

.- Wenn die Frage entstände, ob der Stärkmehlzucker den Colonialzucker bleibend zu ersetzen im Stande sey, so scheint aus dem Gesagten hervorzugehen, dass erster schon so, wie er bisher hat dargestellt werden können, für die meisten Zwecke vollkommen ausreiche, indem er zwar noch nicht in einem dem Auge so angenehmen A-usseren, wie der Colonial - und der diesem darin gleichkommende Runkelrüben - und Ahornzucker, dargestellt werden kann, aber doch in einer Gestalt, die seinen Gebrauch bequem und leicht macht; dass er eine Süssigkeit besitzt, welche den Geschmack anderer Substanzen nicht verändert, und in Hinsicht welcher durch eine größere Menge ersetzt werden kann, was ihr an Intensität in Vergleich mit der Süßigkeit der drei genannten andern Zuckerarten ahgeht.

Daraus scheint ferner zu folgen, dass der Stärkmehlzucker als Versüsungsmittel höchst wahrscheinlich einen bleibenden Werth behalten müsse, wenn er stets zu einem solchen Preise dargestellt werden kann, dass eine bestimmte Menge desselben, wenn nicht niedriger, wenigstens nicht höher zu stehen kommt, als, nach wiederhergestelltem freien Handel, die Menge von Colonialzucker stehen dürste, welche jene bestimmte Menge Stärkmehlzucker zum Ersatz fordert, nach den bisherigen Erfahrungen also, wenn

- ben werden können, wie i Colonialzucker. Dann aber wäre auf Seite der Consumirenden ein die Sache gewiss besordernder Vortheil dadurch, dass sie für dasselhe Geld eine in Versüßungskraft zwar nur gleiche, in Sättigungs und Ernährungskraft aber viel größere, Masse erhalten. —
- Was im Vorigen über das Verhältniss der verschiedenen Zucker zu einander gesagt worden, gibt die trifftigsten Gründe, über dem Starkmehlzucker die Gewinnung des Runkelrüben - und Ahornzuckers ja nicht liegen zu lassen, sondern solche auf alle Weise zu verfolgen und weiter auszudehnen. Die Darstellung des Runkelrübenzuckers ist jetzt, von der ersten Bearbeitung der Runkelrüben an bis zur Körnung und Deckung des Rohzuckers schon so vereinfacht und auf einen so kurzen Zeitraum gebracht, wie es die Bereitung des Stärkmehlzuckers, die Darstellung des Stärkmehls mit eingerechnet, wohl nicht fahig ist. Und wenn etwa das eine oder andere Berechnungsmoment zum Nachtheil der Runkelrüben ausfallen sollte, so ist die größere Versüßungskraft des gewonnenen Zuckers Vieles aufzuwiegen im Stande. - Vorzüglich scheint aus diesem Gesichtspunkt die Gewinnung des Ahornzuckers, (und die vermehrte Anpflanzung der zuckerreichen Ahornarten für die Zukunft,) die hochste Aufmerksamkeit zu verdienen. Keines Zuckers Darstellung ist so geeignet, zur Volksbeschäftigung zu werden, wie sie es dazu in Nordamerika wirklich geworden ist. Sie fällt in eine Zeit, - in welcher die Kultur des Bodens noch nicht viel zu thun giebt, in den Februar und Marz; zur Betreibung derselben sind Kinder und Greise im Stande;

sie ist außerst einfach und bedarf sehr geringer, in jeder Haushaltung vorhandener, Hülfsmittel; überdiess ist die Benutzung auf Zucker reiner Nebengewinn, da es ausgemacht ist, dass die Anbohrung dem Wachsthum und der Dauer der Bäume gar nicht schadet, und man also seiner Zeit das zu so vielen Zwecken vorzügliche Nutzholz, und vortreffliches Brennholz, hat. - Auf jeden Fall würde der Runkelrüben - und Ahornzucker (vorausgesetzt die Richtigkeit dessen, was man als dargethan behaupten will. dass nämlich, auch wenn der Colonialeucker wieder auf den früher gegoltenen Mittelpreis herabfällt, die Gewinnung jener dennoch mit einem Vortheil betrieben werden konne, wie ihn irgend ein anderer landlicher Kulturzweig abwerfe) uns den Colonialzucker auch für die Anwendungen ersetzen, zu welchen der Stärkmehlzucker seiner Natur nach nicht geschickt ist, wenn wir ihn nicht etwa noch in einem vollkommeneren Zustande darzustellen lernen. -

L'usche, dass noch ein anderer Umstand der inländidischen Zuckergewinnung, — überhaupt der Gewinnung der nothwendigen Bedürfnisse durch höhere,
aber naturgemäße, Bodenkultur, — su Statten kommen wird. Die Zeichen der Zeit deuten auf den
Umsturz des Colonialsystems: nicht etwa durch den
Andrang von Außen allein, sondern weil es als naturwidrig endlich in und durch sich selbst zerfällt.
Erfolgt der Fall dieses, ganz auf den Handel und
nur auf ihn berechneten, Systems, welches die Colonien und ihre Bewohner blos als Mittel betrachtet,
wirklich, so werden dadurch, und weil, wie die Geschichte lehrt, nach allen großen Kriegen und Er-

schütterungen die Lebensbedürfnisse einen immer höheren Preis behalten haben, auch die Colonial - Erzeugnisse theurer bleiben, als ihr Mittelpreis vor der jetzigen Welt-Erschütterung gewesen ist. jene Zerstörung des Colonialsystems eines von den erfreulichen Zeichen der Zeit, welche, neben vielen die es nicht sind, in der jetzigen allgemeinen Gahrung begegnen und den Menschenfreund hoffen lassen, dass aus dieser, wenn sie nicht etwa umschlägt, für unsere Nachkommen wenigstens, ein guter Wein hervorgehen werde. Der Handel wird darum nicht aufhören, sondern nur naturgemäß werden; es werden Berührungspunkte genug zwischen den verschiedenen Völkern der Erde bleiben und entstehen. und was früher durch den Handel - Begierde nach Gewinn - für Menschenbildung und den Aufschwung der Wissenschaften bewirkt worden, das wird künftig öfter als bisher, und erfreulicher, durch die Liebe des Menschert zum Menschen und zur Wissenschaft gewonnen werden. —

In einem folgenden Schreiben werde ich Ihnen einige Betrachtungen und (noch nicht ganz beendigte) Versuche über den Vorgang in dem Prozesse der Zuckerbildung aus Stärkmehl mittheilen. —

Ueber

einige noch unerklärte chemische Erscheinungen;

YOM

Herausgeber *).

(Der physikal. medicin. Gesellschaft zu Erlangen mitgetheilt im December 1811.)

Gay-Lussac trägt in den Annales de chimie Thiri. 54. S. 195 ff. Bemerkungen vor "über die essigsaure Thonerde" welche ich hier in wörtlicher Uebersetzung mittheilen will.

"Ich habe, sagt er, schon vor langer Zeit beobeachtet, dass eine Auslösung von essigsaurer Thonerde erwärmt sich trübet, eine große Menge Thonerde absetzend. Diese Erscheinung hat nichts Uebertraschendes und erklärt sich leicht; aber wenn man die essigsaure Auslösung erkalten lässt: so wird man den Niederschlag sich nach und nach auslösen und die Flüssigkeit wieder durchsichtig werden sehen. Von neuem erwärmt wird sich die Salzauslösung nochmals trüben, dann aber wieder durchsichtig wer-

^{*)} Als Binleitung einer ausführlicheren Untersuchung über Krystallelectricität.

Journ. f. Chem. u. Phys. 5. Bd. 1. Heft.

den bei Erkaltung. Wohl zwanzig mal nach einander hab' ich dieses wiederholt, stets mit demselben Erfolge.

Die essigsaure Thonauflosung, mit kalt gesättigten Auflosungen des Alauns und des essigsauren Bleies bereitet, die also wenig concentrirt war, trübte sich bei 50° des hundertth. Therm. Filtrirt alsdann und einer höheren Temperatur ausgesetzt, giebt sie einen neuen Niederschlag. Erkaltend nimmt sie ihre Durchsichtigkeit nicht wieder unmittelbar unter dem Wärmegrad an, auf welchem sie dieselbe verlor, sondern blos bei einer viel miederern Temperatur wird die Alaunerde vollkommen aufgelöset. Diess rührt von der Cohasion der Erdtheilchen her und es ist zu bemerken, das je auhaltender oder erhöhter die Wärme war, desto schwerer die Auflosung der Thonerde erfolgt.

Eine andere essigsaure Thonauslosung, die viel concentrirter, als die vorhergehende, und sehr sauer war, weil sich ein beträchtlicher Niederschlag darin gebildet hatte, trübte sich auch durch Warme, aber ein wenig später, und nahm erkaltend auch wieder ihre vorige Durchsichtigkeit an.

Um die Menge der Thonerde zu bestimmen, welche sich aus der essigsauren Auflösung durch Warme niederschlägt und nach der Temperatur verschieden ist, nahm ich zwei gleiche Theile essigsauren Thons, durch die Mischung zweier kalt bereiteten Auflösungen von Alaun und Bleizucker erhalten. Der eine Theil wurde zur Kochhitze gebracht und alsobald filtrirt, der andere durch Ammoniak gefällt. Beide Niederschläge wurden gewaschen und getrock-

net; das Gewicht des ersten betrug etwa die Hälfte von dem des zweiten.

Diese Beobachtungen können sehr wichtig werden für Kattunfabricanten; denn um sehr concentrirte Beitzen zu erhalten, wenden sie warme Auflösungen von Alaun und Bleizucker an. Es muß sich alsdann viel Alaunerde absetzen und wollte man sogleich filtriren, so würde man einen beträchtlichen Verlust haben. Um diesen zu vermoiden, muß man die Flüssigkeit völlig erkalten lassen vor dem Filtriren oder Abgießen und sie ofters umrühren, damit die Thonerde in die Auflösung eingehe. Ohne diese Vorsicht wird die essigsaure-Thonauflösung zn sauer seyn und diess ist wohl der Grund, warum man gewöhnlich Kreide zusetzt. Es ist indess leicht, die Zersetzung der essigsauren Thonauflösung in der Warme durch Zusatz von Alaun zu verhüten. Dieses Salz hat bekanntlich die Eigenschaft Thonerde aufzulösen und verhindert sonach die Trübung. Ein großes Uebermaas von Säure würde eben so dienen, wie der Alaun.

Man kann nun, mittelst der vorhergehenden Beobachtungen, leicht den reichlichen Niederschlag verstehen, welcher bisweilen in der essigsauren Thonauflösung erfolgt. Der Niederschlag halt Saure zurück,
eben so wie der durch Kochhitze bewirkte; denn
Wasser löset davon einen Theil auf und die Schwefelsäure entwickelt Essigsäure; indess durch österes
Auswaschen mit heißem Wasser kann man sie ganzlich entsernen.

Die Niederschlagung der Thonerde durch Wärme und ihre Auflosung bei minder hoher Temperatur, sind Thatsachen von Interesse für die allgemeine

Theorie der Chemie, denen sehr wenige entsprechen? Wenn dieser Niederschlag herrührte von Verflüchtigung der Essigsaure: so konnte die Thonerde sich nicht wieder auflösen durch Erkaltung; gens bemerkt man noch dieselbe Erscheinung bei einer sehr sauren Auflösung und in hermetisch verschlossenen Gefässen. Weil sie nun nicht von Verflüchtigung der Saure abhängt: so ist klar, dass sie von der Wärme herrührt, welche die Grundtheilchen (molécules) der Saure und des Alauns entfernend, sie außer ihrer Wirkungssphäre bringt und ihre Trennung bestimmt; aber so bald die Hitze sich vermindert: so treten dieselben Grundtheilchen wieder auß Neue in ihre Anziehungssphäre und verbinden sich. Diese Zersetzung scheint mir analog der einer neutralen Auflösung des kohlensauren Kalis oder Natrums durch Warme, mit dem Unterschiede blos, daß Kohlensaure, von ihrer Grundlage getrennt, sich sogleich entbindet wegen ihrer großen Elasticität und geringen Auflöslichkeit im Wasser, während die Essigsaure immer in der Nahe des Alauns bleibt, weil sie bei der Temperatur, welche die Abtrennung bewirkt, sich nicht verflüchtiget. Es scheint mir ferner, daß diese Zersetzung viel Aehnlichkeit habe mit der Gerinnung des Eiweißes durch Wärme. Denn zu Folge der Erklärung, welche Thenard von dieser Erscheinung gab, rührt sie vom Streben des Wassers her, sich zu verflüchtigen. Daher kommt es, dass die Grundtheilchen des Wassers und des Eiweißes durch die Hitze außer ihrer Thätigkeitssphäre gebracht werden und sich trennen. Sie würden sich, ohne Zweisel, aufs Neue verbinden, eben so wie die Elemente der essigsauren Thonerde; aber das Was-

ser ist ein zu schwaches Auflösungsmittel und der Zusammenhang, in welchen die Eiweißtheile traten, su groß, als daß die Auflösung stattfinden könnte."

Die Erklärung Gay-Lussac's gibt der beobachteten Erscheinung, so viel ich sehe, wenig Licht. Wenn er meynt, man müsse annehmen, dass die Grundtheilchen (molécules) der Säure und der Thonerde durch die Warme aus ihrer Anziehungssphare gebracht werden: so sagt er nur von den unsichtbaren Theilen, was von den sichtbaren gilt. Denn diess sehen wir allerdings, dass eine gewisse Menge Thonerde und Essigsaure aus ihrer Anziehungssphare kommt, indem jene, zuvor ausgelöset, nun bei der Erwarmung niederfallt. Aber dadurch, dass wir mollécules der Thonerde und Essigsaure statt Thonerde und Essigsäure selbst sprechen, bezeichnen wir blos die dunkle Erscheinung mit einem dunklen Worte, wodurch sie wohl nicht aufgeklärt wird.

Gay-Lussac sucht übrigens analoge Erscheinungen auf. Es liegen einige von ihm übersehene, aber langst bekannte, sehr nahe. Denn ganz dieselbe Erscheinung wie die essigsaure Thonerde, bietet der in Zucker gelösete Kalk dar. Kalk nämlich, in Zucker aufgelöset, fallt bei Erwarmung der Auflösung nieder und löset sich wieder auf bei Erkältung dersol-Diese Erscheinung wurde zuerst von Lowitz beobachtet. Derselbe sagt in Crell's chemischen Annalen Bd. I. S. 347.

"Eine der sonderbarsten Erscheinungen der klar filtrirten Auflösung des Kalks mittelst Zuckers und Wassers ist diese, dass sie bei jedesmaligem Aufkochen sehr schnell dick und trübe wird, indem sich der Kalk dabei freiwillig milchweis präcipitirt; so

bald aber diese weiße Mischung erkaltet, löset sich der Kalk von selbst wieder auf und sie wird wie zuvor aufs Neue vollkommen klar und durchsichtig. Diese merkwürdige schwer zu erklärende Erscheinung ist schon von Herrn de Lassone (Mem. de Paris 1775. S. 191—214) bei ähnlicher Behandlung der weinsteinsauren Neutralsalze mit lebendigem Kalke bemerkt worden."

Die letzte Erscheinung, auf die sich Lowitz beruft, wurde auch von Wenzel und andern Chemikern bestätiget. Nach Süersen ist hiezu der Kalk mit dem Weinstein in solchem Verhaltnisse zu verbinden, das seine Säure sich eben sättiget, wobei nicht viel weinsteinsaurer Kalk gefällt wird.

Ich habe mich von beiden Erfahrungen durch eigene Versuche überzeugt. Zum Gelingen derselben ist es vorziiglich nöthig den Kalk in einem durchaus von Kohlensaure freien Zustand anzuwenden.

Da übrigens bei allen diesen Erscheinungen doch einzig und allein dieser Punct unsere Aufmerksamkeit erregt, daß die Warme, von der wir die Entstehung der Flüssigkeit jedesmal herzuleiten gewohnt sind, hier Erstarrung — und (zum Beweis, daß keine ehemische Zersetzung vorsiel, sondern von einem reinen Warmephänomen die Rede ist) die nachfolgende Erkältung Wiederauslösung bewirkt: so ist hiemit noch eine von Gehlen und Bucholz zuerst beobachtete Erscheinung zu verbinden, bei welcher dieselbe, unsern bisherigen Theorien ganz entgegengesetzte, Wahrnehmung noch welt deutlicher und schöner gemacht werden kann.

"Unsere Versuche mit dem Schwefeleisen, sagen diese achtungswerthen Chemiker *) gaben uns Gelegenheit, eine interessante Beobachtung zu machen. Als wir den im Tiegelchen geschmolzenen Schwefel ausgiessen wollten, war er so dick, dass man den Tiegel beinahe umkehren konnte, und von dunkelrother Farbe. Wir urtheilten, dass diess von zu starker Erhitzung herrühre, stellten das Tiegelchen hin und wogen, da der Zeitpunct des Zugiessens vorhanden war, geschwinde die nothige Menge in ein anderes Tiegelchen. Aber mit diesem ging es uns eben so. Als jetzt der eine von uns nach dem ersten Tiegelchen griff, floss der Schwefel darin, wie Wasser, mit gelber Farbe, so dass er ganzlich ausgegossen werden konnte. Mit dem Inhalt des zweiten Tiegelchens trat derselbe Fall ein, nachdem es eine Weile gestanden und sich ahgekühlt hatte. Man wusste es schon, dass der Schwesel bei langem Schmelzen dickflussig werde und man schreibt es einer Veränderung durch den Zutritt der Lust zu: allein das hatte man, unsers Wissens, noch nicht beobachtet, dass er beim Abkühlen wieder dünnflüssig werde, und diess mus auch in der That sonderbar erscheinen. Fourcroy der die Erscheinungen, die der Schwesel in der Hitze zeigt, am vollständigsten beschreiht (Syst. Th. I. S. 198) gedenkt dieser nicht. Dass der Zutritt der Lust bei dem Dickwerden wirksam sey haben wir Grund zu bezweifeln, da das Dickwerden des Schweiels in starker Hitze in verschlossenen Gefässen, wie m freier Luft erfolgt."

^{*)} S. Gehlens Journ, der Chem. Phys. und Mineral. Bc. 4. S. 304 f. u. 509.

Wenn Flüssigkeit. wie gewöhnlich, als Auflöaung in Warme betrachtet wird, so kann der Verlust an Warme blos Erstarrung, nicht Flüssigkeit
nach der Erstarrung herbei führen. Man sieht, daß
diese Erscheinung nicht zu unsern Warmetheorien
stimmt,

Eine große Erschütterung erlitten diese auch durch Davy's Entdeckung einer Verhindung zwischem Oxygen und Halogen (s. dieses Journ. Bd. 3, S. 265.) welche unter Ausdehnung des Raumumtanges mit Licht und Warmeentbindung verpufft, ganz der Black'schen Theorie von der lateuten Warme zu- wider.

Und wer fühlt nicht schon, wenn von den Mitteln die Schmelzbarkeit eines Stoffes zu befordern,
den sogenannten Flüssen (welche wie die entgegenstehende Ersoheinung noch nicht genugsam untersucht wurde) die Rede ist, dass wir hiebei mit dieser
Theorie von der latenten Wärme nicht ausreichen?
Auch in andern Fällen, namentlich wenn wir von
Lusterzeugung sprechen, befriediget sie nicht ganz.

Sollte aber nicht schon die Erscheinung, worauf ich so eben anspielte, dass der Contact verschiedener Stosse (z. B. des einzeln unschmelzbaren Thons und Kalks) ihre Flüssigkeit herbeisührt, darauf hinleiten, dass Electricität durch Contact, deren Rolle bei so vielen chemischen Erscheinungen entschieden groß ist, auch hier mit im Spiele sey? Ohnehin ist Wärme und Licht immer das Zeichen einer raschen innigen Verbindung (d. h. eines hestigen Contactes) in welche die Körper treten.

Indess wenn Ritter in seinen frühesten galvanischen Schristen von der Electricität als einer Grund-

Davy in seiner berühmten Abhandlung über die chemischen Wirkungen der Electricität durch die sinnteichesten Versuche es darzuthun suchte, dass chemische Verwandtschaft durch electrische begründet werde: so ist nur diess zu erinnern, dass jenes hohe Interesse, welches der Galvanismus — die Contactelectricität — einflösete, einer andern noch nicht genugsam ersorschten Electricitätsquelle die Ausmerksamkeit entzog, deren sich die Natur vielleicht am häufigsten bedient.

Ich meyne hier die Electricitätsquelle aus blosen Krystallisationsformen, jeuen ohnehin noch so wenig erklärten Hieroglyphen der Natur. Hauy sagt sehr schön und richtig, indem er von der achtfachen Electrisirmaschine redet, welche der kleine Krystall eines Boracits darbietet: es gilt auch hier, wie so oft, daß Körper, die sich am meisten unsern Blicken entziehen zu wollen scheinen, gerade diejenigen sind, welche uns das Meiste zeigen konnten.

Ich setze voraus, was auch der um Krystallographie so verdiente Haüy heraushebt, daß bei dem Turmalin und Boracit die Electricitätserscheinungen an gewisse Formen gebunden sind, so daß ein geübter Blick schon den negativen und positiven Polzu errathen vermag. Es ist aber nicht zu vermuthen, daß diese merkwürdige Erscheinung der Electricität durch Krystallisationsformen, welche wir im allgemeinen Krystallelectricität nennen wollen und die man bis jetzt nur bei sehr wenigen Mineralien kennt, fast isolirt da stehen werde in der Natur; und wenn Erfahrungen noch nicht ausreichen, so werden wir hier mit einigem Rechte durch das beliebte

Lichtenbergische Wort Alles in Allem uns leiter Indess ist doch wenigstens oft wahrgenommen worden, dass Electricität bei Formanderungen der Körper mit ins Spiel trete, und die Entstehung derselben bei der Krystallisation des Wassers zu Eis hat namentlich Hr. v. Grotthuss *) sehr sehon nach-Wenn indess schon die electrischen Versuche mit den kleinen Boracit-Krystallen der ihre Schwierigkeiten haben: so werden unsere Forderungen bei noch kleineren Grundformen desto gemäßigter seyn. Und wenn wir bedenken, welche ungeheure Menge Electricität **) bei jeder Reduction eines Metalls im Spiel ist, die wohl, wie es scheint, bei der überaus schnellen des Knallgoldes und Knailsilbers als zerschmetternder Blitz hervortritt, aber bei den allermeisten Metallreductionen, wenn sie mit minderer Schnelligkeit und Hestigkeit erfolgen, ganz unbemerkt bleibt: so werden unsere Forderungen, die Polarität der einzelnen krystallinischen Grundformen (obwohl schon allein das Phanomen der Krystallisation selbst darauf deutet) als ein allgemeines Gesez nachzuweisen, so lange sehr herabgestimmt werden müssen, bis es etwa gelingt, durch Krystallisation Batterien zu construiren, deren einzelne Glieder Wiederholungen der Turmalinerscheinung sind, was ich indessen bisher auf mancherlei Art vergebens versucht habe. Vielleicht gibt es einen kurzen, bis jetzt wur überschenen Weg, der hier zum Ziele führt.

^{*)} s. Géhlens Journ. der Chem. Phys. und Mineral. Bd. g. S. 22i ff.

^{**)} s. Richter's Berechnung derselben bei Reduction des Horntilbers ift Gehlens Journ. für Ch. u. Phys. Bd. I. S. 386 ff.

So hatte man die bei jeder Oxydation obwaltende Electricität sehr leicht vor Entdeckung der Voltaischen Saule schon durch die blose Belegung politter Zinkplatten mit reagirenden Papieren entdecken können; — aber zuvor mußte der bei jeder Metallverkalkung vorhandene, jedoch verworrene, Oxydationsund Hydrogenationsprozess angeordnet werden in der Voltaischen Saule, und dann erst konnte es gelingen, die Oxydation als electrischen Prozess schon mit einer einzelnen Zinkplatte auf eine so einfache Art darzustellen, wie Jäger es that. Das Einfacheste, unmittelbar vor uns liegende, ist bekanntlich am schwersten zu finden *).

Wäre demnach die durch Krystallform bedingte Electricität ein allgemeiner, als bis jetzt unsere Erfahrungen reichen, gültiges Naturgesetz, worauf schon die bei Krystallisationen von Pickel und andern wahrgenommenen Lichterscheinungen **) zu deuten schei-

Einen andern Umstand, welcher den Forschungen über Krystallelectricität im Wege stehen mag, will ich hier noch anmerken. Hauy macht in seiner Physik aufmerksam, dass alle electrischen Krystalle eine auffallende Verletzung der Symmetrie bei ihrer Bildung verrathen, welche Unregelmäfsigkeit wesentlich, nicht zufällig, zu seyn scheint, wie dieser verdienstvolle Gelehrte sehr schön nachweiset. Sonach scheinet es also blos eine eigenthümliche Verrücktheit in der Krystallbildung, welche die geheimnisvollen Gesetze derselben verräth.

^{**)} Leider hat man diese höckst merkwürdigen Wahrnehmungen noch nicht zum Experiment erheben können. Die
neuesten Erfahrungen hierüber hat Hr. Müller gemacht, ein
hiesiger ausgezeichneter technischer Chemiker, auf dessen
chemische Fabrik ich bei dieser Gelegenheit aufmerksam zu

nen: so würde uns der Zustand der Festigkeit als derjenige gelten, in welchen die krystallinischen Grundformen mit den entgegengesetzten electrischen Polen sich halten; der Zustand des Fluiden entspricht dem durch einen gewissen Temperaturgrad herbeigeführten Indifferenzzustande der Electricität am Turmaline, dessen Folge die höchste Verschiebbarkeit der indifferent gewordenen Grundtheilchen ist; werden aber die krystallinischen Pole auf irgend eine Art gleichnamig electrisch *); so haben wir den Zu-

machen wünsche. Er gedenkt seine Beobachtungen noch weiter zu verfolgen. In der Abhandlung über Krystallelec-tricität, deren Vorläufer blos, meiner Absicht gemäß, der gegenwärtige Aufsatz seyn soll, werde ich ausführlicher über diesen Gegenstand sprechen.

^{*)} Die Pole electrischer Krystalle hängen nicht so streng von einander ab, als die Pole einer electrischen Säule. Es fragt sich noch, ob an beiden gans in demselben Momente und jederzeit mit gleicher Stärke die entgegengezetzte Electricität auftritt, oder ob nicht ein Pol erregbarer seyn könne, als der andere. So schien es mir zuweilen. Diels aber ist gewils, dals wenn man den einen Pol erhitzt, während man den andern erkältet, au beiden gleichnamige Electricitäten wahrgenommen werden. Und in den Versuchen von Aepinus schien selbst der Contact des Turmalins mit einem andern Körper die Art der an demselben auftretenden Electricität zu bestimmen, wodurch obige Ansicht der von Davy aufgestellten Hypothese über den Zusammenhang der chemischen Anziehung mit dem electrischen Contacte noch näher gebracht werden könnte. Priestley sagt in der Geschichte der Electricität (übers. von Krünitz, Berl. 1772) S. 464 f. "Ich weiss gans gewiss, dass bei dem Verlause" meiner Experimente beide Seiten des großen Turmalins des

stand der Repulsion des expansiv Flüssigen und zwar den Dampfzustand, wenn diese gleichnamige Electricität der Krystalle blos vorübergehend durch Warme herbeigeführt wird, dagegen aber den bleibend elastischen, wenn der eine Pol an den Krystallen geradezu aufgehoben, vernichtet, wird.

Bei dieser Ansicht der Sache wird, wie man sieht, auch die stets vergeblich aufgeworfene Frage nach Entstehung der Krystallform aus der Flüssigkeit in ihrem rechten Licht erscheinen. Die Ansicht, welche einige Naturforscher von dem unter seinem Gefrierpunkt erkalteten Wasser hatten, das nämlich die Krystalle in demselben schon vorhanden seyen (welche sich nur erst bei Erschütterung des Gefäses an einander reihen) gilt, in einem andern Sinne, wirklich von der Flüssigkeit überhaupt. Die Auflöstung jedes festen Körpers durch Wärme wird nämstlich, wie jede andere Trennung der Theile, am leichtesten dem krystallinischen Gefüge desselben gemäß erfolgen. Der Zusammenhang der krystallinischen Grundformen wird aufgehoben; diese selbst aber bes

Herrn Dr. Heberden oftmals viele Stunden nacheinander positiv gewesen sind, ohne den geringsten Schein, dass wester die eine noch andere negativ gewesen wäre. Vielleicht kann die flache Seite dieses Steines, welche beim Heiswerden positiv ist, der Wahrnehmung des Hrn. Conton zu Folge, also bleiben; und die Electricität der convexen Seite kann sich verändert haben, wie zum öftern, allein zu geschwind, als dass ich es wahrnehmen konnte, zu geschehem pflegt. Dieser Umstand ist mir indess so oft begegnet und ist dermassen merkwürdig, dass ich denselben, was die Ursache davon auch seyn möge, ummöglich mit Stillschweigen übergehen konnte.

stehen und das Eindringen verschiedener zusammengegossener Flüssigkeiten in einander scheint ihnen zu entsprechen, so dass zuletzt über die leichtere oder schwerere Zusammenschmelzbarkeit der Metalle auch das Studium ihrer Krystallisationen Aufschlüsse geben könnte. Ueberhaupt kann die als allgemeine Körpereigenschaft angenommene Porositat schon allein zur Annahme krystallinischer Grundgestalten aller und also auch der flüssigen Körper nöthigen, da doch hiehei wohl niemand an eine rohe Durchlocherung denken wird. Der Begriff der Form ist von dem der Materie ungertrennlich, und die überall waltende Gesetzmäseigkeit in der Natur macht es nothwendig gesetzmäßige Form, also Krystallisation, bei jedem sich frei bildenden Körpertheile, als gehörig zu seiner Natur, anzunehmen. Der Zustand der Flüssigkeit ist also dem der Krystallisation blos in so fern entgegengesetzt, als hier electrische Differenz der einzelnen krystallinischen Grundformen herrscht, wahrend dort Indifferenz ist, folglich bei aufgehobenem Zusammenhange der krystallinischen Grundtheile die höchste Verschiebbarkeit derselben stattfindet, was allein das Auszeichnende der Flüssigkeit ist. Schon die gewohnliche Theorie, welche von den Erscheinungen des Turmalins gegeben wird, betrachtet diesen Stein, wenigstens im erwarmten Zustand, als hestehend aus kleinen Krystallen, die sich electrisch anziehen und stellet also über den Zusammenhang der Theile dieses Minerals dieselben Ideen auf, welche ich über den Zusammenhang fester Körper überhaupt aussprach.

Auch die Ansicht der elastischen Flüssigkeiten, nach welcher die kleinsten krystallinischen Körper-

theile *) als gleichnamig electrisch betrachtet werdens scheinet mir naturgemäß. Bekannt sind Volta's interessante Versuche über die Electricität, welche bei Verdampfung der Flüssigkeiten, wie bei Gasentbindungen, wahrgenommen wird, und mit Recht bemerkte dieser große Physiker, dass hier die Electricitätslehre einiges Licht über die Theorie der Warme verbrei-Ferner: das Mariottische Gesetz für elastische Flüssigkeiten entspricht vollkommen dem von Volta. und Simon aufgefundenen für electrische Repulsion. Und wer dabei an den berühmten Versuch mit jenem Obelisken denkt, der durch blose Beseuchtung der Stricke gehoben wurde, der wird sich nicht wundern **), dass schwache electrische Repulsionen die ungeheuere Kraft, welche comprimirte Lust und Dampf ausübt, zu begründen vermögen. Dagegen die alte Theorie, die zur Erklärung der Elasticität den Wärmestoff in comprimirte Lust eindringen

^{*)} keinesweges Atome, so klein man sie auch denken mag — denn bei jedem polarisch electrischen Krystall, z. Bi dem Element eines zerbrochenen Turmalins, sind mindestens drei unterscheidbare Theile nothwendig vorhanden, die zwei Pole nämlich und die Indifferenzzone.

Aber darüber sollte man nachdenken, ob nicht diese ungeheuere Kraft zum Vortheil der Bewegung irgend einer Maachine, mittelst Räderwerke, zu benutzen sey, da' doch die
Methode hiezu sich selbst darzubieten scheint, indem man
abwechselnd diek versiechtene Seile trocken eingelegt, die
dann blos ness gemacht und wieder getrocknet werden dürfeten, Die Anschwellung der Seile ließe sich vielleicht durch
Einslechtung verschiedener Wasser stark einsaugender Macterien erhöhen.

last, wie Wasser in einen Schwamm, kann, wenn sich auch nicht andere Einwürfe machen ließen, wenigstens dem Vorwurf der Rohheit nicht entgehen. Uebrigens darf jene electrische Ansicht darüber nicht verlegen seyn, dass sich bei Compression der Luft wohl Licht und Wärme, aber keine Electricität zeigt, obwohl hierüber noch sorgfaltigere Versuche zu wüthschen sind. Ist Licht und Wärme nicht ein Product der Electricität, erscheinend wo reichlich + Eu. - E sich verbinden? Eben also, weil ihr Product da ist, sind die differenten Electricitäten nicht wahrzunehmen. So hat Davy, bei den sorgfältigsten Versuchen, keine Electricität am Electrometer, während der hestigsten Oxydationen, wahrnehmen können; und dennoch ist sie in Menge dabei vorhanden, und man braucht blos polirte Platten unedler Metalle mit benetzten reagirenden Papieren zu belegen, um vor Augen zu haben eine ganze Menge einzelner galvanischer Ketten. Eben weil die Electricität bei dem Prozesse selbst verbraucht wird, ist sie electrometrisch nicht wahrnehmbar.

Es ist last überflüssig jetzt noch etwäs zur Erläuterung jener drei zuerst erwahnten, bis jetzt noch unerklärten, chemischen Erscheinungen zu sagen, welche die Veranlassung zu diesen Betrachtungen darboten, da diese Erklärung sich nunmehr von selbst ergiebt. Den electrischen am Turmalin sich zeigenden Gesetzen ist es gemäß, daß durch eine gewisse Temperatur electrische Differenz, durch noch hohere Indifferenz und endlich durch noch weiter erhöhete der vorigen polarisch entgegengesetzte Differenz hervorgebracht werde. Betrachten wir also Festigkeit und Flüssigkeit aus dem angegebenen electrischen Gesichtspunkte: so kann das nicht befremden, was wir am Schwefel beobachten. Er wird in einer gewissen Temperatur dünnflüssig, d. h. seine Grundkrystalte sind nun electrisch indifferent; in einer höheren tritt neue Krystallelectricität (Polarität der einzelnen Theile) ein und mit ihr vermehrter Zusammenhang der Grundtheile (Zähigkeit). Durch Erkältung zeigt sich, bei wieder eintretender Indifferenz der Krystalle, auß Neue Dünnflüssigkeit, wie der erhitzte Turmalin durch verminderte eben so gut, als erhöhete Temperatur electrische Indifferenz, oder Differenz, erhalten kann, je nach dem Grade der Wärme.

Die beiden andern Erscheinungen sind aus gleichem Gesichtspunkte zu fassen. Es kann aus demselben nichts auffallendes haben, daß erhöhete Temperatur Festigkeit, verminderte erneuerte Auflösung, oder Flüssigkeit, herbeiführe. Wahrscheinlich würde eine noch höhere Erhitzung als Siedhitze, im papinischen Topf, eben so gut, wie Erkältung, erneuerte Auflösung bewirkten. Ueberhaupt wird us aus dem hier erwählten Gesichtspunkte sehr leicht die Lehre von Umkehrung chemischer Verwandtschaften in erhöheter Temperatur (auf trockenem Wege) zu fassen, und andere ganz den krystallelectrischen Erscheinungen entsprechende chemische Processe.

Wenn Dalton eine sehr künstliche Hypothese ersann über die Verbindung der Elemente, um daraus die Erscheinung zu erklaren, dass die chemischen Verbindungen nicht, wie Bertholleis Theorie annahm, in allen beliebigen, sondern, wie schon Richter zeigte, nach sesten mathematischen Verhaltnissen ersolgen, so scheint mir obige Betrachtung auf eine einfachere Ansicht der Sache hinzuleiten.

Wir bemerken am Turmalin-ein Paar electrischer Pole, oder eine polarische Axe; der Boracit hat 4 Paare, oder 4 sich kreuzende polarische Axen. Den electrischen Krystallgesetzen, so weit wir diese aus den allgemeinen electrischen und aus den Erscheinungen am Boracit errathen können, scheint es gemaß, dass, so viele polarische Axen auch an einem Krystall austreten mögen, doch an jedem nur ein einziger Indifferenzpunkt sey, in welchem die electrischen Axen, von ihm gleichsam ausstrahlend, sich kreuzen. Eine unvollendete Ausbildung der 4fachen Polarität, wie wir sie bei einem sehr schmalen blätterartigen Parallelepipedon, oder bei vierseitigen Tafeln mit von beiden Seiten zugeschärften Endflächen, annehmen können, wird die Doppelpolarität gehen; das regelmässige Oktaëder möchte zur dreifachen geeignet scheinen; und eine andere krystallinische Kerngestalt, das sechsseitige Prisma, wird die sechsfache, die achtseitige Säule die achtfache Polarität annehmen konnen. Aber das dreiseitige Prisma würde, wie man sieht, nie als polarischer Krystall aufzutreten vermögen, weil blos an den Ecken die Stelle der Pole seyn kann, deren Axen sich, dem Gesetz zu Folge, in einem Indifferenzpunkte kreuzen müssen, was bei der Gestalt des dreiseitigen Prismas unmöglich ist.

Wenn wir nun chemische Anziehung auf electrische zurückführen, so sehen wir aus dem gewählten Standpuncte leicht ein, warum die Verbindungsstufen nicht, nach Berthollets Ansicht, unendlich viele, sondern blos einzelne bestimmte, nicht continuirlich, sondern sprungweis sich folgende sind, wie Berzelius so vortrefflich gezeigt hat. Denn zu einer Verbindung zter Ordnung z. B. ist eine Doppelpolarität, zu einer der 4ten Ordnung eine 4fache (wie am Boracit) nothwendig. Und es ist in unserer Hypothese kein Grund da anzunehmen, daß die 2te sich ausbildende Polarität schwacher seyn werde, als die erste; vielmehr erwartet man auf der einen Seite, daß jede Gattung der chemischen Verbindung eine bestimmte Große der Anziehung (der electrischen) fordere, und auf der andern, daß die vom Indifferenzpunkt, gleichsam als Strahlen, ausgehenden electrischen Axen sich an Starke gleich seyen, und daß demnach die Verbindungsstufen durch eine Reihe von ganzen Zahlen (ohne Brüche) sich werden darstellen lassen, wie es Berzelius wirklich fand.

Es würde unpassend seyn, bei Anwendung dieser Hypothese auf eine Untersuchung, die noch so neu ist, wie die eben erwähnte, sehr ins Einzelne zu gehen. Blos zur Probe wollen wir indess, da Oxydation entschieden ein electrischer Prozess ist, die verschiedenen Oxydationsstufen betrachten. Wenn Körper, wie die Metalle, oder der Schwefel, ihrer Natur nach zum strahligen Gefüge hinneigen: so sind dieselben schon dadurch zu der ersten einfachen turmafinartigen Polarität geeignet; leicht wird auch die doppelte, dem schmalen, und die vierfache dem vollendet ausgebildeten Parallelepipedon angehörige Polarität eintreten können, so auch die 6fache dem sechsseitigen Prisma entsprechende. Aber schwerer wird bei dieser strahligen Krystallisation die dreifache Polarität, welche nur beim geometrischen Oktaëder, nicht aber beim dreiseitigen Prisma, auftreten kann, sich bilden. Ganz diesen hypothetischen Vermuthungen gemäs fand Berzelius für die Oxydationsstufen blos die Factoren 2, 4, 6, u. s. w. *). Auch

^{*)} Was nämlich die Oxydationsstufen, wie sie sich zuerst darstellten, 1; 1 2; 2; 4 u. s. w. anlangt, die sich ganz so verhalten, wie in der Musik die Consonanzen, welche die vollkommenen genannt werden, nämlich Prim, Quint und Octav: so hat Berzélius (s. Bd. 2. S. 317 d. J.) schon gezeigt, dass die Stufe 1 1 auf eine noch tiefere deute, zu der sie als blache sich verhält; und eben so zeigte Vogler, daß wenn zur Prim, z. B. C, noch die Quint G kommt, man alsobald, und zwar erst alsdann, das tiefe C mitklingen höre, so dass also die Quint 1 1 den tieseren Grundton hervorzurusen scheint, zu dem sie als 6te Stuse sich verhält. Bekanntlich aber stehen Ton, Electricität, Oxydation In sehr nahem Zusammenhange, wie Ritter, unterstützt durch Voglers Bemerkungen, gezeigt hat. Daher wäre es wohl erlaubt, das Spiel des Witzes noch weiter fortzusetzen und aus diesem Gesichtspunkte z. B. von dem Uebersprung des Tous der Orgelpfeise sogleich in die 2te Toustuse, die Octave, bei Verstärkung des Hauches, oder von Verfertigung wohlklingender Saiten zu reden, die als Geheimnis hier im alten Nürnberg betrieben wird, aus dem bekanntlich alle Harmonie kam und noch kommt, die in aller Welt auf Stahl- und Messingsaiten ertönt, indem selbst die heidnischen Götter mit Nürnberger Saiten verehrt werden. Ja es · liesso sich, da Electricität an die Nerventhätigkeit, Oxydation an den Athmungsprosels, und Musik an manche unter ihrem Einflusse bewirkte Heilungen erinnert, hier auch sogleich, nach beliebter Weise, auf den Organismus eine Anwendung machen, indem bei Krankheiten gerade diejenigen Tage die schlimmen sind, gleichsam disharmonischen, welche nicht zu der Reihe 2, 4, 6 u. s. w. (der vollkommenen Consonanzen) gehören. Aber es ist leichter, tausend solche Gedanken, im Ernst oder Scherz, hinzuwerfen, als einen einzigen davon wissenschaftlich zu begründen, und ich

also die Zahlen 5, 7, scheinen für die Oxydationsstufen zu sehlen, weil die Natur bei der Krystallbildung sie nicht liebt, wohl 3, 4, 6, Sseitige Säulen, aber keine 5, 7seitige bildend.

Der Alaun, um ein anderes Beispiel anzuführen, krystallisirt als Oktaëder, geht aber, wenn er mehr Kali oder mehr Thonerde aufnimmt, in den Kubus über, d. h. von einer zur 3fachen in eine zur 4fachen Polarität geeignete Gestalt. Auf ähnliche Art, um wieder auf das zurückezukommen, wovon wir angefangen haben, krystallisirt die essigsaure Thonerde mit Ueberschuß an Säure nach einigen in nadelformigen Krystallen, die mehr neutrale essigsaure Thonerde aber, in welchem Salze wir, gemäß Gay-Lussac's Versuchen von denen anfänglich die Rede war, die Essigsaure mit doppelt so viel Thonerde verbunden annehmen können, krystallisirt blätterig, d. h. in einer zur Doppelpolarität geeigneten Gestalt.

Ich könnte noch mehrere meiner Hypothese günstige Beispiele anführen, aber es werden sich viel-

würde in der That obige Vergleichung blog zu meinem Vergnügen angestellt, aber hier nicht mitgetheilt haben, wenn jene Sätze nicht parallel liesen mit solchen, die man doch gelten lässt und in den ernsthastesten Werken ausgeführt findet, dass z. B. die Quint darum besser klinge, als die Quart, und die Terz besser, als die Sext, weil die Seele sich über das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freue, als über das 1:1 noder über 1:1 mehr, als über 1 mehr freue, als über das 1:1 noder über 1:1 mehr, als über 1 mehr gerechnet wird, die Quart aber Dissonanz ist: so musa die Seele sich wieder über das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freuen, als über das 1:1 noter das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freuen, als über das 1:1 noter das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freuen, als über das 1:1 noter das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freuen, als über das 1:1 noter das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freuen, als über das 1:1 noter das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freuen, als über das 1:1 noter das Zahlenverhältnis 1:1 mehr freuen, als über das 1:1 noter das Zahlenverhältnis 1:1 noter des Zahl

leicht auch andere ihr entgegenstehende finden. 'Ueberhaupt kommt es im Sinne derselben nicht sowohl auf die im Großen erscheinende Krystallisation der Massen, als auf die schwerer zu erforschende der Grundtheilchen an. Was ich angeführt habe, wurde anch keinesweges zur Bestätigung, sondern lediglich zur Erläuterung der Hypothese gesagt. Für den Krystallographen ist es eine nicht uninteressante Aufgabe, den höchst wahrscheinlich vorhandenen Zusammenhang nachzuweisen, zwischen den verschiedenen Verbindungsstufen der Körper und den dabei ohwaltenden krystallinischen Veränderungen. Ganz im Sinn unserer Hypothese kann übrigens die interessante Bemerkung von Berzelius gefasst werden, wenn er sagt: "Die nach fast allen Verhältnissen erfolgende Vereinigung der Metalle mit einander beim Zusammenschmelzen ist der Salzauflösung im Wasser analog; diese lasst sich in beinahe allen Verhältnissen bewirken; wenn aber das Salz krystallisirt, entsteht eine bestimmte gesetzmassige Verbindung des Salzes mit dem Wasser. So auch, wenn aus einer Mischung von Metallen durch Erniedrigung der Temperatur krystallinische Legirungen entstehen, von welchen man die noch flüssige Mischung abgiessen kann, ist das Krystallisirte eine seste und bestimmte Verbindung." Liegt hier nicht am Tage der Zusammenhang zwischen chemischen und krystallinischen Gesetzen und hat also nicht die Chemie, welche nach gewöhnlicher Definition blos die Materie als solche, nicht ihre Gestalt, beachtet, auf ihrem gegenwärtigen Standpuncte ganz vorzüglich auch die letztere zu berücksichtigen?

Zum Schlusse will ich noch zwei Bemerkungen beifügen: zuerst

über das Verhältniss der bisher ausgestellten Ansicht zu Blacks Theorie von der latenten Warme.

Wenn wir so oft Warme und Licht bei der Vereinigung beider Electricitäten austreten sehen, so ist wohl umgekehrt erlaubt, Wärmebindung bei Spaltung der Electricitäten anzunehmen, so schwer dieses auch (namentlich beim Turmalin) durch Versuche nachzuweisen seyn möchte. Die Theorie, welche mit so vieler Wahrscheinlichkeit die Electricität als zerlegte Warme betrachtet, kommt noch leichter zum Ziele und kann die Erscheinungen der bei Zustandsveränderungen der Körper latent werdenden Warme geradezu auf turmalimische Gesetze zurücke-Der Indifferenzzustand am Turmalin ist namlich wahrscheinlich eine schon anfangende Umkehrung der Polarität durch Spaltung jedes Pols in zwei sich überaus nahe gelegene und dadurch gegenscitig sich haltende. Durch höhere Erwarmung überwiegt die neue durch Spaltung der alten entstandene Polarität, durch Erkältung im Gegentheil wird jene neu gebildete aufgehoben; und eben diese Aufhebung einzelner, auch noch so schwacher, Electricitäten ist, wie wir bei den schwachen Entladungen einzelner im Contact befindlicher heterogener Metallpaare sehen, wenn sie in Menge erfolgen (bei einer großen voltaischen Saule) von Warmeentbindung begleitet. Der Wärmegrad, welcher durch Vereinigung der beiden Electricitäten an der Londner großen Saule hervorgebracht werden kann, ist nach Davy's Ausdrücke "ungeheuer" zu nennen. Können wir also zweifeln, wenn zusammengehäuste, auch noch so kleine,

für unser Aug versehwindende, electrische Krystelle (deren Indifferenz, daher Verschiebbarkeit nach allem Seiten, uns die Erscheinung einer Flüssigkeit darbieteth polarisch werden, dass, so ferne die Pole rasch susammentreten, auch ein Theil der Electricität dieser Milliouen von Krystallen sich nicht blos halten, sondern sich wirklich vereinigen und daher aus dieser Vereinigung Warme hervorgehen werde? Diese Auffassung der Sache scheinet mir ganz einfach und was ich hier gesagt habe, heisst, wie jeder sieht, in die Sprache der alten Theorie übersetzt, nichts anders, als: Warme wird frei, wenn ein Korper vom flüssigen Zustand in den festen übergeht. Man sieht zugleich, dass alles was in Blacks Warmelehre als Thatsache dasteht auch nach obiger Hypothese sehr wohl erklärbar ist. Die Anwendung nämlich auf Dampfbildung ist leicht.

Ich will dafür lieber bemerken, dass hei der sogenannten latenten Warme auch jene bestimmten Verhältnisse walten, über deren Erklarung wir vorhin sprachen, und dass Blacks Theorie der Warme eben dadurch mit der vorhin aufgestellten in neue Berührung tritt. Im Wasser fand nämlich Black 140° F. gebundene Warme, im Dampf bei einem Versuche 940° F. bei einem andern 739° F. Mittel zwischen beiden ist 839 1°; und wirklich fand Black, als er Wasser vollständig wollte verdampfen lassen auf einer, über glühendes Eisen gestellten, Schüszel, 810° F., welche Zahl sicherlich wohl darung zu klein ist, weil die allerletzten Spuren der verdampfenden Feuchtigkeit nicht mehr wahrnehmbar sind. Wir dürfen also sicherlich nach Blacks Versuchen 859 i oder 840° latente Warme im Dampf annelt.

men, d. i. (da 840 = 6. 140) sechsmal so viel als im Wasser.

Ich komme nun 2tens auf das Verhältniss, in dem meine Hypothese mit der Berthollet'schen Theorie steht, welche die chemische Anziehung auf allgemeine Körperanziehung zurückeführt. Man wird sich aus der Abhandlung von Delamétherie (Bd. 2. S. 30 dieses Journ.) erinnern, dass dieser zeigt, oder vielmehr als'schon von Büffon bewiesen anführt, wie sehr bei dieser Anziehung in der Nähe die Gestalt der angezogenen Theile in Betrachtung komme (oder die Krystallisation); ja dass allein auf diesem Wege die Theorie der allgemeinen Körperanziehung sich auf die Chemie anwenden lasse. Die Davysche electrische Theorie von der chemischen Verbindung nimmt auf Krystallisation gar keine Rücksicht. Die von mir aufgestellte Ansicht söhnet beide Theorien in dieser Beziehung wenigstens aus, in ihre Mitte tretend, sowohl die Krystallisation, als die electrischen Gesetze beachtend.

Aneinanderreihung seiner Krystallformen nachzuweisen, wenn er nicht sagen will, es finde bei den chemischen Verbindungen und Trennungen der Korper ein Bestreben Statt nach der größtmöglichen Dichtigkeit, was die Erfahrung nicht bestätiget. Aber mit Hinsicht auf die durch jene Krystallisation bedingte Electricitätserregbarkeit wird das Ganze verständlich. Ja sogar, da bei zusammengesetzten Körpern sich die Polarität ein und des andern Stoffes einzeln umkehren kann, den krystallelectrischen Gesetzen gemaß, wodurch nothwendig eine neue Zusammenreihung der Theile (gewissermassen die umgekehrte der vorigen) veranlaßt wird: so wird hiedurch begreislich, was

74 Schweigg. über einige noch unerkl. u. s. w.

so mannigfache Erfahrungen bestätigen, dass zwei. Körper höchst verschieden im äußern Ansehen und doch sich gleich in den chemischen Bestandtheilen seyn können.

Ich weiss es, dass ich in diesem ganzen Aufsatze blose Hypothesen vorgetragen habe; aber man muß die Erscheinungen, von denen bisher die Rede war, entweder unerklart lassen, oder sich mit Hypothesen begnügen. Ich will wünschen, daß die meinige bald Sarch eine bessere verdrangt werde. Ohnehin gehoren physikalische Theorien lediglich der Zeit und der wissenschaftlichen Stufe an, wo sie entstanden. Denn die Natur spottet aller. - "Es ist wunderbar" pflegte ein liebenswürdiger, als redlicher Naturforscher bekannter, Greis nicht ungern zu sagen, wenn er wegen Erklarung einer Naturerscheinung befragt wurde; und er gab damit wirklich den Grund der Gründe, das letzte Wort an aller noch so tießinnigen Theorien. Aber eben darum wird der wahre Physiker sich, wenn er eine Theorie hinstellt, nie mehr anmassen, als was dieser Ausdruck buchstablich sagt: Beschauung einer wohlgeordneten Gruppe von Erscheinungen darzubieten. Auch in diesem Sinne mag man "Physik als Kunst" treiben, worüber Ritter einmal in anderer Bedeutung sprach. Mich dünkt aher in unserm Falle, dass die angegebenen und noch mehrere andere Erscheinungen aus dem erwählten Standpunkt im Einzelnen und Ganzen gut überschaut werden können.

Mittel,

das

gewöhnliche Trinkwasser vor dem Verderben zu schützen, und Leichname de ägyptischen Mumien gleich zu machen;

TOD

F. SERTÜRNER in Eimbeck *).

Reines Wasser halt sich bekanntlich Jahre lang unter allen Himmelsstrichen gut, und das Verderben des Fluß – und Quellwassers rührt nur von dem theils darin schon vorhandenen, theils aus den Aufbewahrungsgefäßen zutretenden, extractiven Theilen her.

Man hat bisher entweder bereits verderbenes Wasser durch verschiedene Mittel wieder herzustellen, oder es auf mancherlei Wegen gegen das Verderben zu schützen gesucht.

Letzteres kams auf zweierlei Art geschehen: entweder, indem man die extractiven Theile ausschied, zersetzte, oder indem man der Wirkung des Was-

^{*)} Auszug aus einer dem Hrn. Akademiker Gehlen vom Hrn. Verf. gefällig mitgetheilten Abhandlung.

sers auf jene Stoffe Grenzen setzte, dadurch daß es an andere Stoffe gebunden wurde, die es beherrschten, so, daß es nun nicht mehr auf die vorige Weise wirksam seyn konnte. Auf diese letztere Weise schützt das Kochsalz und andere Salze, so wie der Spiritus, organische Substanzen vor dem Verderben, weil sie das Wasser anziehen und die organische Substanz so fast außer dessen Wirkungskreis kommt.

Unter die Stoffe, welche auf letztere Welse das Wasser gegen das Verderben sichern, gehört nach meiner Erfahrung der gebrannte Kalt, der sich dazu auch durch seinen Pieis empfiehlt. Man läßt dazu unter einen Kubikfuß Wasser ein Quentchen gebrannten und mit etwas Wasser zu Pulver gelöschten Kalk rühren. An der Luft überzieht sich das Wasser mit einer Rinde von kohlensaurem Kalke; dieser Verlust wird ihm aber durch den zu Boden gefallenen überflüssigen Kalk wieder ersetzt. In verschlossenen Gefaßen ist daher kein solcher Ueberschuß nothig und man setzt nur so viel zu, wie sich im Wasser auflösen kann.

Dieses Versahren ist denen zu empsehlen, welche in Fabriken und Laboratorien große Wassermassen bedürsen, und ich selbst lasse seit mehreren Jahren in einem großen Kühlgesaße ein und dasselbe
Wasser anwenden, welches sich stets gut erhält. Will
man solches Wasser von dem Kalk besreien, um es
trinkber zu machen, so schütte man so lange kohlensaure Talkerde hinzu, bis Fernambackpapier nicht
mehr verändert wird. Es bildet sich dadurch kohlensaurer Kalk, der zu Boden fällt, das Wasser
wird trinkbar, ist aber auch wieder dem Verderben
unterworsen.

Außerdem, daß der Kalk dadurch wirkt, daß er das Wasser beherrscht und es abhält, die Veranderung beigemischter Stoffe zu begünstigen, reiniget er auch das Wasser und giebt ihm einen hohen Grad von Durchsichtigkeit, indem er sich mit den im Wasser aufgelosten farbenden Stoffen zu unauflöslighen Verbindungen vereinigt *).

⁴⁾ Man sieht leicht ein, dass die Beherrschung eines Stoffes durch einen andern immer zur relativ seyn kann. In gläsernen, wohl auch manchen metalienen Gefälsen mag das Mittel des Verf. hinreichen; bei hölzernen ist es aber schon. anders, hier reagirt nun zunächst der Kalk. Bei den harzigen Hölzern wird diese Reaction vielleicht nicht so stark seyn; bei den übrigen aber, besonders solchen, welche, wie das Eichenhols, Lohe enthalten, wird durch augesetsten Kalk für die Aufbewahrung des Wassers höchst wahrscheinlich mehr verdorben, als dadurch gewonnen wird, und dieses dürfte auch durch das vorherige Auslaugen der Fässer nicht sehr abgeändert werden. Denn der Kalk wird auf die Substanz des Holzes selbst wirken und sie verändern, und durch diese Vetänderung werden auch Stoffe erzeugt werden, mit welchem der Kalk keine schwerauflösliche Verbindung bildet, die also durch ihn nicht aus dem Wasser fortgeschafft werden, letzteres also färben und sum Verderben geneigt machen müssen. Uebrigens scheint bei der Angabe der Menge des Kalks vielleicht durch einem Schreibsehler ein Irrthum eingetreten zu seyn. Angenommen 1 Kf. Wasser zu 48 Pfund, und die Menge des zur Auflösung des Kalks erforderlichen = 700: 1; so würden 48 Pf. Wasser (= 6288 Druchmen) 8,98 oder nuhe 9 Druchmen Kalk blos zu ihrer Sättigung bedürfen. Angenommen nun ferner, dass der Benutzung des vom Vers. gemachten Vorschlage, s. B. auf Seereisen evon der vorhin angeführten Seite nichts entgegenstehe, so dient folgendes zur Beurg

Das Verfahren, thierische Körper gegen die Fäulniss zu sichern und sie in eine Art von Mumien zu verwandeln, besteht in Folgendem.

Der dazu bestimmte Leichnam wird so viel wie möglich von Eingeweiden befreiet, ohne große äußere Verletzung. Nachdem die leeren Höhlen gehörig ausgestopft worden, wird solcher in einem schicklichen Behälter mit einem gesättigten spirituösen Gallapfelauszug, dem man bis zum säuerlichen Geschmack Schwefelsaure zugesetzt hat, übergossen, bis er davon ganz bedeckt ist. Nachdem er so ungefahr den Sommer hindurch gelegen, kann man ihn am besten im Winter der freien Luit aussetzen, und ihn, wenn dieses die warmere Witterung nicht mehr gestattet, zum zweiten Mal in den geistigen Gallapfelauszug, am hesten einen frischen Antheil desselben, legen. Der Weingeist halt unter dieser Zeit das Wasser gefesselt, so dass keine Faulniss eintreten kann, und unterdessen erhält der aufgelöste Gerbestoff Gelegenheit, überall einzudringen und sich mit der Muskelsubstanz zu verbinden, wodurch diese in ein Tannat verwandelt wird, welches der Einwirkung des Wassers widersteht und an freier Luft leicht austrocknet. kann auch, um den so behandelten Leichnam den alteh Mumien noch ähnlicher zu machen, ihn einige

ţ

theilung seines sweiten Vorschlages zur Wiedertrinkbarmachung. Jene 8,98 Kalk erfordern 6,84 Kohlensäure, welche
(nach Buchele's Angabe) in 21,36 gewöhnlicher leichter
kehlensaurer Magnesia enthalten sind, wobei aber noch die
Frage ist, ob diese Menge Magnesia, bei ihrer Unauflöslichkeit und dem Zustande, in welchem sie die Kohlensäure
dasbietet, hinreichend seyn würde.

Zeit in einer heißen Mischung aus Schiffspech, etwas Terpentin und wohlriechenden Harzen halten, oder ihn wiederholt in eine Auflösung wohlriechender Harze in Leinölfirniss tauchen, wodurch auch der vorher wohl ausgetrocknete Leichnam eine längere Dauer erhält.

Den geistigen Gallaselauszug kann man am besten so bereiten, dass man die Gallapsel mit Wasser auszieht, den Auszug bis zur Honigdicke abdampst und dann möglichst wasserfreien Weingeist zusetzt.

Ich habe ein Kind von 16 Monaten und einen Kranich auf die angeführte Weise praparirt. Bei größern Leichen wird es vielleicht nöthig seyn, von Zeit zu Zeit frischen Aufguß anzuwenden, je nachdem der Gerbestoff des ersten erschöpft ist, und der Weingeist durch die angezogenen wasserigen Theile geschwächt worden. Aus der abgegossenen Flüssigkeit kann man dann, nach Zusatz von etwas Kohlenpulver, den Spiritus abdestilliren, zu ähnlichem Gebrauche.

Das angegebene Verfahren der Einbalsamirung hat noch das Gute, dass die Form des so behandelten Körpers nicht sehr verliert, und die Gesichtsbildung sehr kenntlich bleibt.

Untersuchungen

über den'

flüssigen Zucker aus Stärkmehl

und über

Umwandlung süßer Materien in gahrungsfähigen Zucker,

HOY

VOGEE in Paris.

Kein Chemiker war bis jetzt noch dahin gelangt, Zucker durch chemische Mittel zu gewinnen.

Fourcroy und einige andere Gelehrte haben allerdings schon vermuthet, daß man vielleicht einst darauf kommen werde, Starkmehl in Zucker zu verwandeln, indem diese beiden Stoffe in ihren wesentlichen Bestandtheilen sich sehr nahern.

"Das Stärkmehl, sagt Fourcroy, zeigt sich etwas weniger kohlenhultig, als das Gummi; man könnte es unmittelbar neben den Zucker setzen, und die Folge wird lehren, dass es wirklich, durch eine eigene Umänderung seiner Bestandtheile *) geschickt sey ihn zu bilden **)

Ueber das Gummi sagt derselbe Chemiker folgendes: "Es ist nicht unwahrscheinlich, dass man dahin gelangen werde, Gummi in eine zuckerartige Materie umzuwandeln; ich habe schon östers bemerkt, dass eine Gummiauslösung in Wasser, durch die man oxydirt salzsaures Gas streichen ließ, einen zuckerigen und dabei sehr bittern Geschmack annahm. Diese neue Ansicht kann zu vielen Untersuchungen und daraus entspringenden sehr nützlichen Resultaten Anlas geben."

Man sagt sogar dass mehrere Schriststeller behaupten, Umwandlung des Satzmehls in eine zuckerartige Materie bewirkt zu haben. Aber wie hätte eine so wichtige Sache ihnen gelingen, und doch von ihnen verschwiegen, oder auf eine unentschiedene und zweideutige Art angekündigt werden können?

Bei Ueberblickung der von den Physikern offentlich bekannt gemachten Arbeiten, scheint es unstreitig Herrn Kirchhof, Mitgliede der kaiserl. Akademie zu Petersburg, vorbehalten gewesen zu seyn,

^{**)} Das Stärkmehl ist, nach M. M. Gay-Lussac und Thenard susammengesetzt aus

Kohlenstoff	•	• •	•	43,55
Sauerstoff.	•	•	•	49,68
Wasserstoff	•	•	•	6,77
•			-	

100.

Journ. f. Chem. u, Phys. 5. Bd. 1, Heft.

^(*) Beim Malzen des Getreides nämlich war es schon lange bekannt, dass der Kleber zum Theil ausgeschieden werde,
indem er den Keim bildet, das Stärkmehl aber in Zuckez
sich umwandle.

d. H.

das Starkmehl in eine gummige *) und diese in eine zuckerige Materie zu verwandeln.

Seine Entdeckung, welche eine neue Laufbahn der vegetabilischen Analyse öffnet, und welche zu den interessantesten Resultaten führen kann, hat mich bewogen, diese neuen Thatsachen weiter zu verfolgen.

Meine ersten Versuche, die ich einzeln im Journal de Physique anführte, unterscheiden sich beinahe in nichts von denen des Hrn. Kirchhoffs, als hochstens darin, daß ich bemerkte, wie sich schon nach einem zweistündigen Kochen eine Quantität zuckerartiger Materie bildete, und daß das Verhaltniß von zwei Hundertel Schwefelsäure mehr Zucker als das von einem Huntertel gab, welches der Petersburger Chemiker vorschreibt.

Seitdem habe ich meine Versuche mit der größten Sorgfalt fortgesetzt, in der Absicht diese zuckerartige Materie und die Art ihrer Entstehung genauer kennen zu lernen.

Um die Idee ganz zu verbannen, dass der Zuckerstoss das Resultat einer blosen Ausziehung sey, (ein Stoss der, entgangen der Gährung, verlarvt wäre

Vogel.

Schon wurde auch in England die Umwandlung des Stärkenmehls in Gummi fabrikmässig benützt, wovon so eben S. 32 die Sprache war.

d. H.

^{*)} Hr. Bouillon-Lagrange hat schon ein Mittel entdeckt, das Stärkmehl in kaltem Warser auslöslich zu machen, durch eine schwache Röstung, wodurch es dem Schleim ähnlich wird. S. Bulletin de pharm. tom. III. pag. 395.

in dem Stärkmehl) so wusch ich dieses vor dem Gebrauch in einem Strome kalten Wassers.

Wohl ausgetrocknet und wieder fein zerrieben, wurden 2 Kilogr. davon mit 8 Kilogr. Seine Wasser und 40 Grammen Schwefelsaure von 66° vermischt.

Sodann ließ ich die Masse in einem silbernen Becken 56 Stunden lang sieden. Nur in der ersten Stunde des Kochens ist das Gemenge der Gefahr des Verbrennens ausgesetzt, daher man es beständig mit einem breiten hölzernen Spatel umrühren muß. Sodann wird die Masse viel flüssiger und darf nur noch von Zeit zu Zeit umgerührt werden. Es ist wesentlich, so viel Wasser beständig zuzugießen, als durch das Verdunsten verloren geht.

Nachdem die Flüssigkeit genug gekocht, und nach dem Erkalten mit Holzkohle und Kreide behandelt worden, filtrirt man das Ganze durch Wollenzeug.

Die Flüssigkeit, beinahe zur Syrupsdicke gebracht, lasst man erkalten, damit eine neue Menge
schwefelsaurer Kalk zu Boden falle. Dann wird sie
klar abgegossen und verdünstet.

Der auf diese Art in einem silbernen Gefäß mit 2 Hundertheil Schweselsaure erhaltene Syrup, war viel süßer und nicht so gesarbt, als der in einem Gefäß von verzinntem Kupser bereitete.

Ueberhaupt ist die Anwendung des letzten Gefaßes nicht zu empfehlen. Das Zinn wird durch das lange Kochen sehr angegriffen. Man gebraucht besser ein Gefaß von Blei.

Die 2 Kilogrammen, welche mit 2 Hunderttheilchen Schwefelsaure gekocht wurden, gaben, nach mehreren vergleichenden Versuchen, bald etwas weniger, bald etwas mehr als 2 Kilogrammen Syrup von 33° des Araometers, dergestalt, Jass man das Mittel dieser Resultate annehmend, ohne merklichen Fehler schließen kann, dass das Starkmehl ein ihm gleiches Gewicht Syrup gebe *).

Da mehrere Suhstanzen einen sehr süßen Geschmack haben, z. B. der Milchzucker, der Süßstolzsaft, der süße Stoff vom Scheele, (der sich durch Wirkung der fetten Oele auf Bleiglätte bei Verfertigung der Pflaster hildet) ohne doch ein Atom Zucker zu enthalten, so glaubte ich vor allem mich überzeugen zu müssen, ob die durch Stärkmehl erhaltene süße Flüssigkeit wahren Zucker enthalte.

Daher vermischte ich etwas Hefen mit 200 Grammen Stärkmehlsyrup im lauwarmen Wasser, und brachte alles zusammen in eine Flasche, die mit dem pneumatischen Apparate durch Hülfe einer gekrümmten Rohre in Verbindung stand.

Die Gahrung offenbarte sich sogleich durch eine sehr starke Entbindung von kohlensaurem Gas.

Die 200 Grammen Syrup gaben durch die Gährung 5 Litres und einige Décilitres Kohlensaure; und durch die Destillation erhielt man eine bedeutende Menge Alkohol.

Es ist gewiß, daß aller Stärkmehlsyrup mehr oder weniger Gummi enthält, dessen Menge aher sehr verschieden ist, nach der Zeit des Kochens, und nach dem Gewichte der dazu verwandten Saure.

^{*)} Die nämlichen Resultate kamen auch zum Vorschein, wenn man das Stärkmehl mit 4 Hunderttheilen Schweselsäure & Stunden lang kochte.

Der siisseste Syrup, langsam in einer Trockenkammer verdunstet und in Formen aus verzinntem Eisenblech getrocknet, giebt nun eine elastische und vollkommen durchsichtige Materie, den Brustbeerkügelchen ähnlich.

Ich zweisle nicht, dass die Pharmaceuten werden Vortheil ziehen können von diesem Stärkmehlsyrup bei Bereitung verschiedener Heilmittel, vorzüglich solcher, welche in einem weichen Zustand bleihen können; denn der Stärkmehlsyrup, bis zu einem durchsichtigen Kuchen eingedickt, zieht die Feuchtigkeit der Lust an.

Für Stanke das Satzmehl von Erdapfel anwendend erhielt ich ebenfalls einen gummigen sehr zuckerreichen Syrup.

Um das Gummi davon zu scheiden, liess ich den Syrup mit Alkohol von specifischer Schwere 0,841 in einem verschlossenen Gesals kochen.

Die Materie auf welche der Alkohol keine Wirkung hatte, und welche sich auch im besten Syrup in dem Verhältnisse von 2 findet, war sehr kleberig. Getrocknet und gepulvert hat sie alle Eigenschaften des arabischen Gummi; nämlich die Auflöslichkeit in kaltem Wasser, worin sie einen dicken im Alkohol unauflöslichen Schleim darstellt.

Das einzige Merkmal, welches diese Materie von dem Gummi zu unterscheiden scheinet, ist, dass sie keine Schleimsaure, vermittelst der Salpetersaure, bildet.

Man hat indessen behauptet, dass die niedergeschlagene gummige Materie des Starkmehlsyrups eine
Zusammensetzung aus Starkmehl, Wasser und Schweselsaure sey.

Um mich davon zu überzeugen, goß ich Alkohol in geringem Verhaltnisse zu dem Syrup aus
Stärkmehl; der alsobald entstehende Niederschlag
bestand aus schwefelsaurem Kalk und Gummi; nachdem ich ihn davon getrennt hatte, fuhr ich fort, Alkohol in den abgeklärten Syrup zu gießen. Dieser
kweite Niederschlag war die nämliche gummige Materie, ohne jedoch mit einem schwefelsauren Stoffe
vermengt zu seyn; seine Auflösung im Wasser wurde
durch salzsauren Baryt nicht getrübt.

Ich habe mich indess nicht mit diesem Versuche begnügt; denn man konnte mir einwenden, dass die Schweselsäure, chemisch verbunden mit Gummi, dieses nicht verlasse, um mit Baryt sich zu vereinen. Ich lösete daher dieses Gummi in Barytwasser auf; die Flüssigkeit wurde bis zur Trockne verdunstet und die Masse stark roth geglüht im Platinatiegel. Hier hätte die Schwefelsäure frei werden müssen, und gewiss würde sie sich des Baryts bemächtigt haben; ferner, diese schwefelsaure Verbindung würde zersetzt worden seyn durch die Kohle des Gummi, und umgewandelt in eine Schwefelverbindung; aber die Salzsaure, auf diese geglühte Masse gegossen, entwickelte daraus nichts als Kohlensaure und keine Spur von geschwefeltem Wasserstoffgas, an essigsaurem Blei-Papiere bemerkbar.

. Ueberdiess entwickelte dieses im offenen Feuer destillirte Gummi weder schweslige Saure, noch geschweseltes Wasserstoffgas.

Es ist also keine Verbindung aus einem Hydrat des Stärkmehls mit Schwefelsaure; was uns einen neuen Beweis giebt, wie sehr man sich hüten müsse'

Hypothesen aufzustellen, ehe man die Erfahrung zu Rath gezogen hat.

Ich stellte dieselben Versuche an mit von Gummi durch Alkohol gereinigtem Syrup, welcher den salzsauren Baryt nicht niederschlug; allein ich konnte nicht die geringste Spur von Schweselsaure entdecken.

Diese Versuche mußten mich unmerklich dahin führen, die Wirkung der mit Wasser verdünnten Sauren auf einige andere Substanzen zu erforschen. Der Milchzucker zog zuerst meine Aufmerksamkeit auf sich, um so mehr da ich schon die vermehrte Auflöslichkeit dieser Substanz in Wasser nach der Behandlung mit Sauren bemerkt hatte *).

Ich ließ 100 Grammen Milchzucker mit 400 Grammen Wasser und 2 Grammen concentrirter Schwefelsaure 3 Stunden lang kochen, immer wieder die durchs Verdampsen verloren gehende Menge Wassers zugießend. Nach Sättigung der freien Saure mit kohlensaurem Kalke wurde filtrirt.

Die Flüssigkeit, obwohl hell, war schwach gefarbt. Langsam in einer Trockenkammer verdunstet, blieb ein dicker gelblicher Syrup, der sich nach einigen Tagen in eine krystallinische Masse verwandelte.

Diese dem Farinzucker ähnliche Materie ist von viel süßerem Geschmacke, als die concentrirteste wässerige Auflösung des Milchzuckers. Ihr ausnehmend zuckeriger Geschmack ließ mich vermuthen, daß sie wirklicher Zucker sey, und geeignet zur Weingährung.

In der That, kaum hatte ich diesen Stoff unter, den günstigen Bedingungen mit Hefen in Wasser

^{*)} S. d. Journ. Bd. 2. S. 342 ff.

eingerührt, als die Weingährung auf die lebhasteste Art sich einstellte, während der Milchzucker niemals gahrt; eine Thatsache, die allen Chemikern wohl bekannt ist und die ganz neuerdings außer Zweisel gesetzt wurde, durch vielsältige Versuche von Bucholz *).

Die vergohrne Flüssigkeit gab eine beträchtliche Menge Alkohol. Abändernd das Verhältnis von 3, bis zu 4 und 5 Hundertel Schweselsaure erhielt ich beständig, und vorzüglich bei 150 Säure, sehr süße Krystalle, die mit der größten Leichtigkeit in Gällrung kamen.

Mit 2 oder 3 Hunderttheilen Salpetersäure konnte ich den Milchzucker nicht in gährungsfähigen Zucker verwandeln.

Drei Grammen Salzsäure verwandelten den Milchzucker in einen sehr zuckerigen Syrup, geeignet in Weingahrung überzugehen, indess zwei Grammen des starksten Essiges keine Veränderung im Milchzucker hervorbrachten.

Alle diese verschiedenen his zum krystallisirbaren Zustand eingedickten Syrupe unterscheiden sich
vom Milchzucker nicht nur dadurch, daß sie in Weingährung kommen, sondern auch, weil sie sehr auflöslich im Alkohol sind, eine Eigenschaft, die der
Milchzucker nicht hat. Bis zum trockenen Zustand
bei gelindem Feuer verdampft, bleibt eine weiße,
körnige und ausnehmend zuckerige Materie zurück.

Es entsteht nun die Frage, welche Wirkung die Schwefelsaure auf das Stärkmehl und den Milchzucker habe, um beiden entweder das zu entziehen,

^{*)} S. d. Journ. Bd. 2, 8, 359.

was den Zuckerstoff verlarvt, oder vielmehr diese Substanzen in zuckerige und gährende Materien umzuändern. Ich läugne nicht, dass es sehr schwer und über mein Vermögen ist, eine deutliche und überzeugende Theorie dieser Verwandlung zu entwersen; und wenn ich einige Ideen darüber wage, so wird diess mit vieler Zurückhaltung geschehen.

Mehrere Gelehrte sind geneigt zu der Meinung, dass der Zueker schon ganz gehildet in dem Starkmehl liege, und dass die Schweselsaure nur den Stoff, der ihn noch gebunden halt, auslöse und zerstöre.

Man kann sich der Bemerkung nicht enthalten, dass noch sehr viel Unbestimmtes in dieser Vorstellungsart liege, und dass sie überdiess auf keiner directen oder indirecten Erfahrung beruht. Nach dieser Hypothese müßte man sich ferher eine ganz neue Verbindung denken, eine Verbindung des Zuckers mit einem Körper, der ihn unauslöslich mache in kaltem Wasser; und bis jetzt hat sich uns der Zucker noch nie in einer ähnlichen Verbindung gezeigt.

Andere Gelehrte haben angenommen, dass die Wärme schon allein eine solche Umänderung des Satzmehls in eine zuckerige Materie bewirken könne; eine Thatsache, die, wenn sie zu beweisen wäre, ein neues Licht auf die Gährungstheorie Fourcroy's werfen würde.

Ich ließ daher Stärkmehl mit Wasser vier Tage lang kochen, die Masse kam zuletzt in einen sehr flüssigen Zustand; die filtrirte Flüssigkeit wurde abgedünstet, und ließ einen dicken sehr bittern Schleim zurück, der jedoch nicht den geringsten süßen Geschmack hatte. Das auf dem Filtrum zurückgebliebene Stärkmehl widerstand der Wirkung des sie-

1

denden Wassers und stellte eine hornige sehr harte Materie dar.

Es bleibt also noch zu erforschen übrig, ob die Schweselsaure, oder auch, ob das Starkmehl selbst zersetzt werde.

Nach einem Brief aus Petersburg zu schliessen, scheinen die russischen Chemiker anzunehmen, daß eine Zersetzung der Schwefelsaure stattfinde.

Um dieser Erscheinung auf den Grund zu kommen, mußte man die Versuche in verschlossenen Gefaßen anstellen. Demnach brachte ich in eine tubulirte Retorte 100 Grammen Milchzucker, 4 Grammen Schwefelsäure und 400 Grammen Wasser; an dem Hals der Retorte war ein tubulirter Recipient angepaßt, von dem eine gekrümmte Rohre ausging, eingesenkt in eine Flasche mit Barytwasser; und von dieser ging eine andere gekrümmte Rohre aus, welche unter eine mit Wasser erfüllte Glocke geleitet war.

Ich ließ 5 Stunden lang kochen. Außer der Luft der Gefaße entwickelte sich kein Gas. Ein Stückchen blaues Papier, in den Hals der Retorte gebracht, röthete sich nicht; das Wasser, welches in den Recipienten überging, war ohne Geschmack; es röthete das Lakmuspapier nicht, hatte auch keinen Geruch nach schwefeliger Saure, und brachte weder im Kalkwasser, noch im salzsauren Baryt oder essigsauren Bley einen Niederschlag hervor; es enthielt also weder schwefelige Saure noch Schwefelsaure, Essigsaure, oder Kohlensaure; mit einem Wort: es war nichts als reines Wasser.

Das Barytwasser, durch welches die Gasblasen gingen, die sich während der Operation entbanden,

war nicht im geringsten getrübt, und das Gas, welches unter die Glocke ging, war nichts als Lust aus den Gesassen.

Es ist offenhar, dass die Schweselsaure nicht die geringste Zersetzung erlitten hatte; nichts destoweniger war der Milchzucker zersetzt; er hatte einen sehr zuckerigen Geschmack; nach der Sättigung mit Kreide kam er mit Hesen sehr leicht in Gährung.

Es war also zu untersuchen, wie die Schweselsaure diese Art der Zersetzung bewirke. Daher wiederholte ich den namlichen Versuch, in verschlossenen Gesassen, mit 100 Grammen Milchzucker, 400 Grammen Wasser, und 4 Grammen Schweselsaure. Während der Operation entband sich kein Gas, wie bei dem ersten Versuch.

Dann dickte ich die Flüssigkeit ein, nachdem ich vorher 5 Grammen Kali, um die Saure zu sattigen, in einem genau abgewogenen Gesas hinzugethan.

Die auf diese Art bis zur Trockenheit abgedampste Masse, hatte, nach den dazu verwandten 100 Grammen Milchzucker, 4 Grammen Schweselsäure und 5 Grammen Kali, 109 Grammen an Gewicht betragen sollen; aber sie wog deren nur 98. Es gingen also 11 Grammen dabei verloren. Dieser Versuch wurde noch zweimal wiederholt, es erfolgte immer ein Verlust von 9 bis 11 Grammen, was im Mittel genommen einen Verlust von ohngesahr 10 Grammen geben wird.

Dieser Verlust war zu merklich, um von einem beim Abwägen begangenen Irrthum herzurühren, da dieses mit der größten Sorgfalt vorgenommen wurde. Hieraus ist demnach zu schließen, daß dieser Verlust an Gewicht durch eine, auf Kosten des Milchzuckers gehildete, Menge Wassers entstanden soy; und dieß mit so mehr Grund, da sich bei dem Kochen weder eine Gasart, noch Saure, noch slüchtiger Stoff entbunden hatte.

Alle diese Versuche mit dem Milchzucker wurden auf gleiche Weis mit Stärkmehl wiederholt, nur dass man eine weit großere Menge Wasser beifügen mußte, um das Anbrennen der Materie zu verhüten. Man erhielt die nämlichen Resultate als beim Milchzucker.

Folgerungen.

Aus dem Vorhergehenden erhellt:

- 1) Das Stärkmehl und das Satzmehl der Etdapfel, welches man mit schwefelsaurem Wasser ko-chen läst, verwandelt sich in eine flüssige zuckerige Materie, deren Menge dem dazu verwandten Stärkmehl gleich kommt.
- 2) Diese Materie ist geschickt, in Weingahrung überzugehen.
- 5) Der Syrup aus Starkmehl ist zusammengesetzt aus einer gummigen und zuckerigen Materie, in veränderlichen Verhaltnissen.
- 4) Der in einer Darrekammer langsam abgedunstete Syrup stellt eine elastische vollkommen durchsichtige Materie dar.
- 5) Dié gummige Materie besitzt alle Eigenschaften des wahren Gummi, ausgenommen die, vermittelst der Salpetersaure, Schleinsaure zu bilden.

- 6) Weder dieses Gummi noch die zuckerige Substanz enthält Schwefelsaure vereint.
- 7) Die Hitze des siedenden Wassers reicht allein nicht zu, das Starkmehl in diese Zuckermaterie umzuändern; man erhält blos eine bittere, hornartige, im kochenden Wasser unauflösliche Substanz.
- 8) Der Milchzucker, mit 2, 5, 4 oder 5 Hundertel Schweselsaure behandelt, verwandelt sich in
 unordentliche Krystalle, die einen äußerst
 süßen Geschmack haben und ganz geeignet
 sind in Weingährung zu gerathen.
- 9) Dieser zuckerige Stoff enthält keine Schwefelsaure mit sich verbunden.
- 10) Die Salzsaure bringt in dem Milchzucker dieselben Veränderungen hervor.
- 11) Weder die Salpetersäure, noch Essigsäure, verwandeln den Milchzucker in einen gährungsfähigen Zucker.
- 12) Der in gahrungsfähigen Zucker umgeschaffene Milchzucker, ist im Alkohol sehr auflöslich.
- 13) Die Schweselsäure zersetzt sich nicht bei ihrer Wirkung auf Stärkmehl, oder den Milchzucker; es ist nach den angesührten Thatsachen vielmehr wahrscheinlich, dass die Säure diesen Substanzen Oxygen und Hydrogen in dem zur Wasserbildung nöthigen Verhältnissen entzieht.

Ueber die

Verwandlung der Stärke in Zucker nach Kirchhof's Methode.

Vom

Prof. PFAFF, in Kiel.

So wie ich durch die Abhandlung des Hrn. Schrader im 1sten Stücke des neuen Journals der Chemie u. Physik für 1812 S. 108 fg. eine nahere Nachricht von der neuen von Hrn. Kirchhof in Petersburg erfundenen Zuckerbereitung erhielt, unternahm ich selbst einige Versuche, theils um die Richtigkeit dieser Erfindung zu bewähren und den etwaigen Vortheil, den sie gewähren könnte, auszumitteln, theils vorzüglich um die Natur des chemischen Vorganges, der hiebei stattfindet, näher zu bestimmen.

latretorte, verband damit eine Vorlage, und zwei Woulfische Flaschen wovon die erste mit Kalkwasser fast gefüllt, die zweite mit der pneumatischen Wanne in Verbindung gesetzt wurde. In die Retorte brachte ich 8 Unzen gutes Weinsteinstärkmehl nebst 50 Unzen Wasser, kochte die Mischung erst etwas auf, und that nun 190 Grane (den 20sten Theil der angewandten Stärke) reiner concentrirter Schwefelsäure, die vorlier mit zwei Unzen Wasser ver-

dünnt worden waren, hinzu. Das ganze Gemisch wurde nun während 8 Stunden in beständigem gelindem Kochen erhalten, von Zeit zu Zeit so wie ein Theil des Wassers in die Vorlage überdestillirt war, neues hinzugesetzt, und das Gemisch öfters mit einem Glasstab durch den Tubulus der Retorte umgerührt. Nach 8 Stunden war das Gemisch ganzlich in eine hellgelbe Flüssigkeit verwandelt. Der Apparat wurde nunmehr aus einander genommen. Im Anfange der Operation hatten die durch das Kalkwasser hindurchgegangenen Luitblasen dasselbe etwas getrübt, der gesammelte Niederschlag betrug aber nicht einmal einen halben Gran. Die über der pneumatischen Wanne aufgesammelte Luft verhielt sich wie atmosphärische Luft. Die in die Vorlage überdestillirte Flüssigkeit war klar, hatte in etwas den Geruch von Starkmehl, aber durchaus keinen Geruch von schweseliger Saure, die geringe Spur von Saure, die sie enthielt, verhielt sich als Schwefelsäure. Die hellgelbe Flüssigkeit der Retorte hatte einen sehr sauren hintennach süsslichen Geschmack; die freie Saure wurde durch Austerschaalenpulver weggenommen, die Flüssigkeit filtrirt und eingedickt. So erhielt ich einen dicken, zähen, gleichformigen Syrup von dunkelbrauner Farbe, und von sehr süssem aber hintennach etwas bitterlichem Geschmack. Wochen der Einwirkung der atmosphärischen Luft ausgesetzt, hatte er nicht die geringste Veranderung erlitten.

Ich stellte nunmehr einen zweiten Versuch ganz auf dieselbe Weise wie den ersten an, nur mit der Abänderung, das ich statt den zosten Theil nur den hundertsten Theil vom Gewicht der Stärke an Schwe-

felsäure, nämlich nur 38 Grane, nahm. wurde das Kochen 12 Stunden unterhalten. Es war keine Spur von Kohlensäure übergegangen, und es hatte sich eben so wenig schwefelige Saure gebildet. Die Flüssigkeit in der Retorte enthielt noch unveranderte Stärke, die auf dem Filtro gesammelt und getrocknet, 1 Unze betrug. Die Flüssigkeit selbst war noch merklich sauer. Um die Säure abzustumpfen wurde selbst etwas mehr Austerschaalenpulver erfordert, als die 38 Grane für sich nöthig gehabt hat-Der gebildete Gyps wurde auf einem Filtrum gesammelt, und die Flüssigkeit bis zur dicken Syrupconsistenz abgeraucht. So erhielt ich aus den 7 1 Unzen verschwundener Stärke 10 Unzen eines ungemein süssen Syrups von reinem angenehmen Geschmack, von hellgelber Farbe, dicker, gleichformiger, zäher Consistenz, der vollkommen die Stelle des Syrupi communis der Apotheken vertreten konnte. Da man in Apotheken gläserne Gefässe braucht, und mit ihnen umzugehen weiss, so würde diese Bereitungsart ohne Zweisel mit Vortheil eingeführt werden können. Für den häusslichen Gebrauch in Kü-` then mochte diese Zuckerbereitung mehr Schwierigkeit haben. Eine vollständige Theorie dieser Zuckerbereitung wage ich noch nicht zu geben; das sie nicht durch Oxydation der Stärke (auf welchem Wege ich bereits im 1sten Theile meines Systems der Materia medica S. 353 die Verwandelbarkeit der Stärke in Zucker angedeutet hatte) auf Unkosten des Sauerstoffs der Schwefelsäure erfolge, ist klar. Daß die Zuckerbildung gleichfalls nicht auf die Art wie beim Keimen der Samen, durch Ausscheidung von Kohlenstoff in Form von Kohlensäure, erfolge

scheint aus den Versuchen hervorzugehen. Die Wirkungsart der Schwefelsaure in diesem Falle mit der Wirkungsart derselben im Prozess der Aetherhildung zu vergleichen, hindert die Verschiedenheit der Umstände. Man erlaube mir den ganzen Prozess vor der Hand eine Tödtung der Stärke zu nennen, und ihn mit dem Susswerden der Kartoffeln durch Kälte zu vergleichen. Ich behalte mir indessen vor, diese merkwürdige Veränderung durch weitere Versuche ferner auszuklären.

Nachschreiben des Herausgebers.

Ich hoffe nachstens über mehrere interessante vom Herrn Akademiker Gehlen angestellte, diesen Gegenstand betreffende, Untersuchungen Nachricht geben zu konnen. Derselbe hat eine ganze Reihe hieher gehöriger Versuche angestellt nicht blos mit dem Milchzucker, wobei er dasselbe beobachtete was Vogel sah, sondern auch noch mit vielen andern Stoffen. "Das Gummi, schreibt er mir unter andern, das nach Gay-Lussac in seinen Bestandtheilen quantitativ nur um einen Bruch abweicht, lässt sich nur sehr schwer und nur zum kleinen Theile in eine in Alkohol auflösliche süße Substanz umwandeln. größte Theil blieb auch nach zweimaligem 6ständigen Sieden (bei 10 pCt. Schwefelsaure) im Alkohol unauflöslich; doch hat auch dieser unauflösliche Antheil einen süßlichen Geschmack.- Merkwürdig verhält sich der Honig, er wird zersetzt und zwar hier auf passem Wege, wie sonst etwa auf trockenem

Wege geschehen mögte. Die Auflösung wird alsobald ganz schwarzbraun, es sondert sich eine große Menge eines Stoffes ab, der ausgewaschen und getrocknet eine sehr schöne sammtartige Kastanienfarbe hat, im Feuer ohne Flamme ganz verbrennt und eine der Modificationen der oxy-hydrogenirten Kohle zu seyn scheint. (Ich lege Ihnen eine kleine Probe bei.) Die Flüssigkeit riecht brenzlich; nach dem Abstumpfen der Säure und dem gelinden Eindicken bis zur Syrupdicke erhält man eine Substanz von schwarzbrauner Farbe, die nur wenig süß, dabei sauerlich-bitter und brenzlich schmeckt, wie braungebrannter Honig, oder ein ganz verbrannter Pfefferkuchen. Dieser Erfolg scheint mir für den Vorgang überhaupt sehr lehrreich zu seyn; er ist hier nur hoher gesteigert."

BEILAGE I.

Zur

Geschichte der Erfindung des Stärkmehlzuckers.

Wir glaubten bisher die Bereitung des Stärkmehlzuckers eben so für eine deutsche Erfindung halten zu dürfen, wie die Gewinnung des Runkelrübenzuckers; aber siehe nun zeigt uns Hr. Gassicourt, dass die Franzosen schon vor 30 Jahren diese Erfindung gemacht haben, und dass Hr. "Kirchhof kein anderes Verdienst hat, als oben diese vor 30 Jahren in Frankreich beobachtete Erscheinung zu bestätigen". Was schon Leibniz den Deutschen vorwarf, dass sie blos Fremdes bewundern, macht zu unserm Troste Hr. Gassicourt nun auch den Franzosen zum Vorwurse. ,, Es ist eine wahrhaft betrübte Sache, sind seine Worte, zu sehen, mit welcher Begeisterung und Leichtgläubigkeit wir alles als Neuigkeit aufnehmen, was von der Fremde kommt, und mit welcher Gleichgültigkeit wir die Früchte empfangen, von den Untersuchungen unserer Landsleute. " - Die Engländer, sagt er, erfinden achr wenig, aber sie bemächtigen sich ohne Bedenklichkeit der Erfindungen anderer. " - Sie haben selbst an Hrn. Gassicourt, wie dieser zeigt, ein Plagiat begangen, "und man kann, fährt er fort, viele Plagiate von der Art anführen, und braucht dazu blos die Liste der in Frankreich patentirten Erfindungen mit der ähnlichen in England zu vergleichen, um zu sehen, dass fast immer in London das erfunden wird, was einige Monate früher in Paris erfunden war. " ---Ein ähnliches Plagiat haben also nun auch wir, ohne es zu wissen, begangen, indem wir die Erfindung des Stärkmehlauekers für eine deutsche ausgaben. Um den Fehler wieder gut au mathen, müssen wir hier den Brief des Hrn. Gassicourt an

den Redacteur des Moniteurs (No. 150 dieses Blattes) im Original abdrucken lassen; doch werden wir uns erlauben, einige kleine Bemerkungen zuletzt beizufügen.

Paris, le 25. mai.

Monsieur.

Depuis quelque tems les journaux savans et littéraires parlent avec éloge d'une expérience de M. Kirchhoff de Pétersbourg, qui est parvenu à convertir l'amidon en matiere sucrée. Ce fait est d'autant plus intéressant, que non seulement il fournirait au commerce un sucre économique; mais qu'il donnerait encore aux chimistes le moyen de connaître et d'imiter plusieurs modifications naturelles des matériaux immédiats des végétaux, en éclairant quelques points obscurs de la chimie végétale.

L'expérience de M. Kirchhoff a été vérifiée par MM. Vogel, Pellétier, Boudet et autres pharmaciens de Paris. Je l'ai répétée; et quoique ni eux ni moi ne soyons parvenus à faire cristalliser le sirop d'amidon, nous avons resonnu sa saveur éminemment sucrée, sa propriété de fermenter, de donner de l'eaude-vie à la distillation, etc. Mais est-on redevable de cette découverte à M. Kirchoff? c'est ce que tous les journaux laissent croire, et ce qu'il est important d'examiner.

Fourcroy disait dans ses cours, et a imprimé en 1801 qu'en faisant passer du gaz acide muriatique oxigéné dans une solution de gomme, ou dans de l'amidon délayé dans l'eau, ou obtenuit au bout de quelque tems une matiere sucrée.

M. Parmentier dit dans sa Pharmacopée, page 361: "Il y a trente ans que, combinant ensemble de la fécule amylacée de pomme de terre avec un peu de tartrite acidule de potasse et d'eau distillée, j'ai remarqué que le mélange avait acquis au bout de quelques mois une savour sucrée; que cette saveur était plus marquée quand je substituais à la crême de tartre da facide acéteux. Mon collègue M. Deyenx, qui a répété l'expérience, a observé le même résultat."

Honneur aux étrangers quand ils font faire des progrès à la science; mais avant tout, justice à nos savans, quand leurs découvertes sont antérieures. Dans le fait dont il s'agit, M. Kirchhoff n'a d'autre mérite que d'avoir constaté un phénomène observé il y a trente ans en France.

C'est une chose vraiment affligeante que de voir avec quel enthousiasme et quelle crédulité nous recevons comme nouveauté tout ce qui nous vient de l'étranger, avec quelle indifférence nous accueillons le fruit des recherches de nos compatriotes. Quand on a le bonheur d'être Français, on devrait être plus jaloux de conserver à son pays l'honneur des découvertes qui lui appartiennent.

Les Anglais inventent fort peu, mais ils s'emparent sans scrupule des inventions des autres; c'est ainsi qu'ils ont voulur ravir à M. Cuyton-Morveau la gloire d'avoir imaginé les appareils désinfectans, à feu Lebon celle d'avoir crée le thermo-lampe. Ils ont vanté comme découverte anglaise la presse hyadraulique dont la puissance est supérieure à toutes les autres presses connues. Selon eux, c'est M. Bramah qui l'inventa en 1796, tandis que le véritable auteur de cette presse est notre célebre Pascal. (Voyez son Traité de l'équilibre des liqueurs et de la pesanteur de la masse de l'air; deuxieme édition. Paris, 1664, page 6.)

Les journaux de Londres ont publié, il y a deux ou trois mois, que l'on venait d'adonter pour l'ysage de leur marine une nouvelle étoupille qui s'enflamme par le choc, et n'espose pas les canonniers aux dangers qui résultent de l'emploi des lances à feu. Cette étoupille n'est ni nouvelle ni anglaise, et il y a plus de trois aus que j'ai eu l'honneur d'en présenter de pareilles à S. Exc. le ministre de la guerre, qui en fit faire l'essai par M. le géneral Cassendi.

On peut citer beaucoup de plagiats de cette nature, et il suffit pour cela de comparer la liste des brevets d'invention accordés en France, avec celle des brevets obtenus en Angleterre. On y voit que presque tonjours on învente à Londres ce que, quelques mois avant, on a inventé à Paris.

Schweigger

Mais comment cela serait - Il autrement, puisque notre indifférence est telle que nous donnons aux inventions qui naissent sous nos yeux, le nom de ceux qui s'en servent les premiers, et non celui de leurs inventeurs? On sait que c'est Argand qui a imaginé les lampes à double courant d'air, et nous les nommons quinquets, parce que le pharmacien de ce nom en a parlé dans l'origine, et s'est appliqué à en faire connaître l'utilité; nous appelons les soupes économiques, soupes à la Rumford; copendant leur composition est due au médecin Helvétius. Elles sont décrites depuis plus de cinquante ans dans dix éditions de ses ouvrages. On attribuait dernièrement à sir John Sainclair la mothode par laquelle on a converti la pomme-de-torre en semouille, en gruau, etc. Cette méthode est un bienfait du respectable Malesherbes, dont la mémoire doit être chere à tout ami de l'humanité. Sic vos non vôbis.

Il est, parmi la conservation des propriétés territoriales et mobiliaires, des formes protectrices et des archives: il devrait en exister pour les propriétés du génié national et de l'industrie. La garde de ces dépôts me semble appartenir aux corps avans et littéraires, et les actes de réclamations aux journaux. Si vous partagez mon opinion, veuillez publier ma lettre.

J'ai l'honneur d'être, etc.

Le chevalier CADET DE GASSICOURT, pharmacien ordinaire de l'Empereur et Roi.

Nun, meine lieben deutschen Leser! wie werdet ihr euren bisherigen Irrthum in dieser Sache, oder eure Anmassung, entschuldigen gegen so triftige Anklagen? Ihr werdet vielleicht bei den Stellen, die Hr. Gassicourt von Fourcroy und Parmentier anführt, zu eurer Berahigung, an ein Gespräch in Engels Philosoph für die Welt denken und Euch erinnern, daß der Keim noch nicht die Frucht und "die Eichel noch nicht der Eichbaum" sey. Aber die Stelle von Fourcroy ist doch zu bestimmt und enthält die ganze Erfindung, Stärkmehl mittelst einer Säure in Zucker zu verwandeln schon ausgesprochen: "nen faisant passer du gas acide muriatique oxigéné dans une

solution de gomme, ou dans de l'amidon, délayée dans l'eau, on obtenesit au bout de quelques tems une matiere sucrée." Be ist wirklich nichts dagegen zu sagen, als das Einzige, dass die Stelle wie sie hier steht, freilich in Fourcroy's Schriften nicht vorkommt. Herr Gassicourt citirte nämlich aus dem Gedächtnisse, das ja wohl zuweilen ein wenig untreu ist; die Stelle aber, die er im Sinn hatte, heisst mit den Worten jemes ausgezeichneten französischen Chemikers so: "j'ai plusieurs fois remarqué, qu'une dissolution de gomme dans l'eau, où l'on fait passer du gaz muriatique oxigéné, prenaît une saveur sucrée, mélée d'une forte amertume." Aber eben die starke eingemischte Bitterkeit verdirbt da alles, wo man einen reinen Zuckergeschmack haben will; bittersüse heisst nicht so viel als süss, oder 5 ist nicht 7.

Die Stelle aus Parmentier, die sich auf eine vor dreissig Jahren gemachte, aber nicht öffentlich mitgetheilte, Erfahrung berust, erregt gleichfalls einige Bodenklichkeiten, da Kirchhof gerade durch Weinsteinsäure und Essigsäure das Stärkmehl nicht in Zucker verwandeln konnte (Bd. 4. S. 112 d. J.) welches von der Essigsäure auch Vogels Versuche (S. 88) zu bestätigen Wenn indess Hr. Parmentier sogar auf diesem Wege scheipen. eine anfangende Umbildung des Stärkmehls in Zucker wahrnahm, so ist freilich zu bedauern, dass er, während ihm der Zufall die Erfindung fast schon in die Hände gespielt hatte, sie eben so wenig, als sein College Hr. Deyeux, den er allein damit bekannt machte, zu ergreisen vermochte, während er doch, wie er selbst sagt, 30 Jahre lang Zeit hatte, sich der dar-Wär es geschehen, · gebotenen Entdeckung zu bemächtigen. wie sehr würden wir ihm Dank wissen, da nicht blos die Wissenschaft, was immer das Erste seyn sollte, dazu aufforderte, sondern auch ein wichtiges Bedürfniss des Lebens, um das sich namentlich Hr. Deyeux besonders bekümmerte und wirklich (durch Nachahmung der deutschen Zuckerfabrication aus Runkelrüben und Bekanntmachung derselben in Frankreich) wahre, nicht zu verkennende, Verdienste erwarb.

Indels wohl Verbreitung, aber nicht Erweiterung der Wissonschaft stehet in des Menschen Gewalt. Wie neu entdeckte, oder neu dem Meer entsteigewde Inseln ist jede Erfindung in derselben als ein Himmelsgeschenk zu betrachten. Neben dem verdienstvollen, Chemiker Fourcrey und Parmentier lassen sich auch noch andere nennen, wie Wuttig (s. Hermbst. Büllet. Bd. 10 S. 3+5) und Pfaff (vorhin S. 96.) die der Erfindung nahe waren. Es gereicht keinem zum Vorwurfe sie dennoch übersehen zu haben; nur diess würde Vorwurf seyn, wenn jemand eine für die gegenwärtige Zeit so wichtige Sache vor Kirchhof wirklich gewußt und dennoch verschwiegen, oder unbestimmt und zweideutig mitzetheilt hätte.

Was Herr Gassicourt übrigens von dem Brandungsgeiste seiner Nation rahmt: so scheint diese des Lobes auf Kosten anderer, das immer sweideutig ist, nicht zu bedürsen. kennt nicht die glänzenden Namen der ausgezeichneten Gelehrten. die Frankreich hervorgebracht hat? Indels in der Wissenschaft, kommt es überhaupt nicht auf Grenzlinien der Gegenden und Länder an, und ihre Schätze bedurfen nicht, wie Herr Gassicourt am Ende seines Briefes meynt, gloich dem Territorial - odes Mobiliar-Bigenthum, bewacht zu werden; diess vielmehr ist der rechte Sinu: duss in ihr alle vereint sind, su cines einzigen wahrhaft großen Nation. Was daher dem einzelnen Volke geziemt, ist, wie bei einzelnen Menschen, besser Selbstkritik als Selbstlob. Den Dentschen, welche die erstere oft. zu. weit treiben, während sie ausländisches Verdienst nie verkannten, muste Alopstock einmal soger zuzusen: "sey nicht allzuger recht"; indess auch in Frankreich sehlt es nicht an strengen Kritikern ihrer Nation im wissenschaftlichen Fache. Wir wollen, damit es nicht scheine, als sey es unsere Absicht, den Deutschen, in Hinsicht auf Bescheidenheit, den Vorsug einzuräumen, nur eine Stelle anfuhren, aus der histoire philosophique des progrès de la physique par A. Libes, woraus sich im Journal de physique 1810. Bd. 71. S. 211 ff. ein Auszug findet. Libes nennt in der Periode, wo wahre Physik begann, vor allen Bacon und den deutschen *) Copernicus, dana Galilei, Kepler,

^{*)} Diesen Vater der neuen Astronomie, und Wissenschaft dadurch überhaupt die stats von den Sternen ausging, zähl

Otto von Guericke u. a. Rei solchen Namen Copernicus, Kepler, Otto son Guericke, denen wir noch Leibnize beizufügen haben, möchte man während Herr Gassicourt sagt: "quand on a le honheur d'être Francais" wohl auch sagen dürsen: "wenn man das Glück hat, ein Deutscher zu seyn." Diess nur im Vorbeigehen. Libes aber schliesst seine Aufführung der größten Erfiuder in der Wissenschaft in der Art (nach wörtlicher Uebersetzung der Stelle S. 220 des angeführten-Journal de Physique): "Ludwig XIV. gekräukt (humilié) dass an den großen Entdeckungen. welche die Gelehrten der verschiedenen Länder Europas machten, die Franzosen einen so kleinen Antheil batten, suchte vergebens Wissenschaft einheimisch zu machen in Frankreich. indem er, durch Freigebigkeit, herbeizog Cassini aus Italien,! Huyghens aus Holland, Römer aus Dänemark; aber er gelangte blos dahin die schönen Wissenschaften (Belles-Lettres) zur Blüthe zn bringen, eine Gatfung, die offenbar mehr geeignet ist für don fransbeischen Character, wie sie es auch mehr für die Griechen war, als die strengen Wissenschaften."

Literarisch haben wir bei dem letzten Satze nur dies Einzige zu bemerken, das allerdings auch in den etrengen Wissenschaften die Griechen sehr zusgezeichnet waren. Gerade darin besteht der Vorsug dieses größten Volkes der Brde, das sie, vollisteien Geistes, eben so zu den ernsten Wissenschaften (selbst die Dornen der Spitzsindigkeiten tielsinniger Speculationen nicht achenend) als zu dem leichten Spiele der Künste geschaffen waren. Aber auch diess ist groß in dem letzten Punkt ihnen ähnlich zu seyn, und man kann darüber mehr nachlesen in einer bekannten Schrift von Schlegel.

ich, obwohl er in Thorn geboren wurde, doch den deutschen Gelehrten bei. Deutschland ist mir, wo deutsch gesprochen wird als Muttersprache, da die Sprache allein den Nationalunterschied bestimmt, wesentlich und scharf den Character des Volkes bezeichnend; denn nicht Berge, oder Flüsse, oder willkührlich gezogene Grenzlinien, welche die Zeit verwischt, kommen in Betracht, wo vom Ewigen, der Wissenschaft, die Rede ist.

II.

Schreiben

des

Professors Parrot zu Dorpat

Herrn Prof. Heinrich zu Regensburg.

Im ersten Bande, p. 253, des N. Journ. für Chemie und Phys. ereifern Sie sich darüber dass ich die Versuche Carradori's über das Nichtverdampfen der Oele, so wie seine gegen Lavoisiere Theorie des Wärmestoffs daraus gezogenen Schlüsse, falsch gemannt habe. Sie nennen diels eine Arroganz. Warum das? da Sie den Angriff Carradori's gegen Lavoisiers Theorie nicht so nennen. Welches ist iu Ihren Augen arroganter, die sonst so begründete Theorie eines Lavoisier's anzugreifen, oder sa vertheidigen? - Aber wosu solche Ausdrücke überhaupt in der Wissenschaft? Soll es denn nicht mehr erlaubt seyn, zu sagen; dieser Satz ist falsch; dieser Versuch ist unrichtig angestellt, ohne sich dem Zorne irgend Jemandes auszusetzen? - Sie schreiben mor ferner die Idee zu, dass ich eine Revision der Journale vornehmen will. Dieses habe ich nicht gesagt, sondern nur dem Wunsch geäussert, dass ein Bureau zu einer solchen Revision errichtet werden möchte, und zwar in demselben IX. Bande Heft 3. der Annalen, wo ich das Verdampfen der setten Oele gegen Carradori behauptete. Seyen Sie wahr in Ihren Citationen und rechnen Sie darauf, dass wenn ich auch erst 6 oder 8 Monate später die Novitäten aus Deutschland bekomme, ich sie endlich doch erhalte. Freilich mögen Sie in dieser ganzen Zwischenzeit bei Manchem Recht behalten behan Nun aber sollen

sie Unrecht bekommen. Mögen Sie es denn in zehn Journalen' Arroganz nennen; es steht in Ihrem Belieben.

Um uns über die Sache zu verständigen, mus die Frage erst gehörig aufgestellt werden.

Carradori sagt, Ann. d. Phys. B. XII. p. 103., "Lavoisier durch die Analogie verführt, hat die Behanptung aufgestellt, dass alle Flüssigkeiten verdampfbar seyen, und dass der Wärmestoff sie allein gleichmässig afficire; ein allgemeiner Sats der ganz unrichtig ist."

Carradori sagt ferner p. 105: "Nun gibt es aber, wie ich durch entscheidende Versuche dargethan habe, Flüssigkeiten, deren kleinste Theilchen keine Verwandtschaft zum Wärme-Diese Flüssigkeiten kochen nicht und wallen stoff haben. nicht auf wie das Wasser und alle andere verdampfbare Flüssigkeiten, weil sie sich nicht in Dampf verwandeln lassen. -Alle fetten oder fixen Ocle sind von dieser Art. Ich habe in einem eigenen Aufsatze bewiesen, dass die fixen Oele nicht aufwallen und kochen (ne bouillent pas) weil sie untähig sind, sich in Dampf zu verwandeln. Die Hitze sey; so groß in welche man sie bringt, sie kochen nie, sondern verbrennen und die Verdampfung welche an ihrer Obersläche, wo sie die Luft berühren, vor sich geht, ist keine natürliche Verdunstung, sondern eine durch chemische Zersetzung des Oels bewirkte Verdunstung, folglich eine Verbrennung."

Ich sagte, Ann. B. XIX. p. 361: "der Satz ist ganz falsch so wie das darauf gegründete Raisonnement über Lavoisier. Ich habe den Dampf innerhalb der Flüssigkeit sich bilden sehen. 16 Jetzt behaupte ich noch dass die Oele förmlich ko-, chen und verdampfen so gut als Wasser oder Quecksilber.

Sie geben Carradori Recht gegen mich, obgleich Sie p. 229 Zeile 5 u. 6 von dem schwer zu bestimmenden Siedpunkte der Oele sprechen. Was ist nun Ihre Meinung? Sieden die fetten Oele oder nicht? — Sieden sie, so habe ich Recht gegen Carradori; sieden sie nicht, wie kommts das Sie vom Siedpunkte der fetten Oele sprechen, und namentlich das Aufwallen des Olivenöls, p. 234, zwischen 275° bis 285° oder gar 300° R. setzen?

Wir müssen also genau bestimmen, was wir unter kochen, eieden, verdampseu verstehen, damit weder Sie noch ich uns hinter der Unbestimmtheit des Ausdrucks zurückziehen könemen. — Verdampsung heist, nach der Meinung aller Physiker, ohne Einmischung von Hypothesen, die Verwandlung einer tropsbaren Flüssigkeit durch Temperatur-Erhöhung in eine elastische Flüssigkeit, welche durch den Verlust dieser Temperatur die Elasticität verliert. Die Verdampsung durch Verminderung des Lustdruckes gehört nicht hieher, da die bisherigen Versuche mit dem Oele bei vollem Lustdrucke stattsanden; sübrigens ists auch eine relative Temperatur-Erhöhung.

Ich behaupte dass, in diesem reinen Sinne des Worts, die Oele verdampsen, und dass die setten Oele hierin keine Ausmahme von Lavoisiers Theorie des Wärmestoffs machen. Carradori, hat das Gegentheil behauptet. Welche ist nun Ihre Meinung, muss ich noch ein Mal sragen. — Sie geben mir Unrecht; also verdampsen, nach Ihnen, die setten Oele nicht, und Sie führen zum Beweise ihren Versuch, p. 232, an "dass das Olivenöl durch die Destillation ein sehr slüchtiges aber doch sett anzusühlendes Oel in der Vorlage giebt, welches nur in beträchtlicher Temperatur slüssig, dennoch aber bei strenger Kälte nicht ganz consistent ist."

Was beweiset nun ein solchés Experiment? dass des Baumöl, wenn es verdampft, eine gewisse chemische Veränderung erleidet. Aber wer zweiselte daran? die ältern Chemiker zerlegten ja schon lange die fetten Oele durch Destillation, erhielten allerlei Producte und Educte und ich halte es kaum der Erwähnung worth, weil es sich von selbst versteht, dass eine entsündliche Substanz, bei einer so großen Expansion als die Verdampfung und bei einer Temperatur von nahe en 300 R. sich des Sauerstoffes der Luft in der Retorte und der Vorlage bemächtigen muss und so sich chemisch verändere. Quecksilberdampf oxydirt sich an der atmosphärischen Lust (das müssen sie in ihren Thermometern im kochenden Quecksilber gefunden haben) und wird dadurch zu einer concreten Werden sie desswegen behaupten, dass des Queck-Substans. eilber nicht verdampfe?

Wir sind also wohl schon so weit sinig, dass es möglich sey, dass die setten Oele sich durch Wärme in Damps verwandeln, obgleich sie in der Vorlage als halb concretes Fett erscheinen. Nun sollen Sie sehen dass die setten Oele wirklich verdampsen, d. h. bei einer beträchtlichen Temperatur-Erhöhung, sich in eine elastische Flüssigkeit verwandeln, welche nicht blos an der Obersläche, sondern im Innern, da wo die Hitze am stärksten ist, entsteht, aussteigt und dann bei verminderter Temperatur ihre Elasticität verliert, und zwar dieses Alles ohne chemische Einwirkung der äußern Lust. Dieses will ich Ihnen beweisen, um Laveisiers allgemeinen Satz der Verdampfung gegen Carradori's Behauptung zu retten, und Sie zu überzeugen, dass meine Behauptung keine Arroganz war.

einer Versuch. Man nehme eine Phiole von Glas, in Form einer Vorlage, dessen weitester Durchmesser etwa 3 Zoll, die Mündung etwa 1 Zoll habe, gieße darin 1 1 bis 2 Unzen Leinöl oder Baumöl (ich habe den Versuch mit beiden sehr oft angestellt und namentlich schon 8 Mal in meinen Vorlesungen;
ich beschreibe aber hier bestimmt den Versuch mit Baumöl)
und setze die Phiole unmittelbar auf die Flamme einer Weingeistlampe *).

Anfange geht nichts vor als die gewöhnlichen Strömungen durch die ungleiche Erwärmung die aber hier, der ungleich kleinern Leidungsfähigkeit des Oels wegen, sichtbarer sind, als im Wasser, und die Entweichung von seinen Lustbläschen. Bei zunehmender Hitze fängt das Kochen an, welches sich durch das Zusammenschlagen weniger Dampsbläschen ankündiget, wel-

^{*)} Ich sollte vielleicht meine Lampe beschreiben, da sie sich von den Spirituslampen der Theemaschinen wesentlich unterscheidet. Aber ich habe die Zeit nicht dazu. Glauben Sie mir für dieses Mal aufs Wort, dass ich drei solche Lampen habe, womit man das Oel zum völligen Sieden bringen kann, und dass die größte derselben einen Cylinder voll Oel von 2 Fuß Höhe und 4 Zoll Durchmesser so weit erchitzt, dass der Thermometer an der Oberfläche 236° Rauseigt.

ches aber nur sehr kurz dauert. Einst wurde mir durch die Rückwürkung die Phiole umgeworfen. Bald darauf steigen sichtliche aber feine Blasen sparsam in die Höhe und bilden etwas Schaum an der Obersläche. Nach und nach werden diese Blasen größer und erhalten endlich den Durchmesser von 1000 und darüber, bleiben also im Ganzen kleiner als die im Wasser, aber weil das Oel die Wärme weniger leidet und eine weit größere Hitze erfordert, die nicht schnell genug sich entwickelt um so große Blasen zu bilden, als im Wasser. Bei sehr grosser Hitze werden die Blasen häufiger, so dass die Dampfbildung überhaupt in Verhältniss der Hitze zunimmt. Wann das förmliche Kochen eingetreten ist, so folgen die Dampfblasen äusserst rasch auf einander und steigen eben so schnell vom Grunde aus von den von der Flamme bespühlten Seiten empor als im Wasser. Gleich zu Anfang der Blasenbildung zeigt sich in der Phiole über dem Oele ein Nebel der in vielerlei Strömungen besonders herunterwärts sich wälzt, und zum Theil aus der Dieser herabwärts strömende Nebel scheint sich mit dem Oel zu vermischen, nachdem er sich an der Mündung oxydirt hat, und es ist deutlich zu sehen, dass der ausfahrende Theil dieses Nebels nur einen kleinen Theil der Oeffnung einnimmt; der großere bleibt der Einwirkung der atmosphärischen Luft offen. Kurz vor dem völligen Kochen mäßigen sich die Strömungen des Nebels; der oberste Theil der Phiole wird klar, nebellos, und diese Klarheit dehnt sich nach und nach weiter abwärts, indels der untere neblichte Theil dichter wird und auf der Oelsläche schwerer zu liegen scheint; jedoch ist er nicht ohne Bewegung. Endlich verschwindet der Nebel ganz, und dieses ist zugleich der Anfangspunkt des förm-Von dieser Zeit an steigen die Dampfblasen lichen Siedens. im Oele rasch und in unzählbarar Menge auf, völlig wie im Wasser und der obere Raum der Phiole ist und bleibt völlig durchsichtig. Aber nach dem Heraustreten aus der Phiole wird der Oeldamps wieder nebelartig, und steigt sichtbar und mit großer Geschwindigkeit in die Höhe. Dieser Bampf entzündet sich nicht von selbst, sondern verbreitet nur einen starken Lampengeruch und masht Kopfweh. Nähert man; vor dem

Siedpunkte, dem aufsteigenden Dampfe ein brennendes Papier so bildet sich nur eine kleine blaue kaum merkliche Flamme welche sogleich erlischt. Siedet aber das Oel förmlich, so entzündet sich der Dampf förmlich, anfangs des Siedens nur zu einer kleinen an der Spitze gelben, unten blauen Flamme; mit jedem Augenblicke wird die Flamme gelber und größer und erreicht endlich eine Höhe von 6 bis 8 Zoll, auch von 12 Zoll und mehr, wenn man eine starke Lampe hat. Löscht man die Lampe aus, so fährt das Kochen noch etwa zwei Minuten fort, aber die Flamme wird immer kleiner, endlich nur noch oben gelb und unten blau, bis sie zuletzt in einer kleinen flachen ganz blauen Flamme von etwa 1" Höhe ausgeht. Flamme, so niedrig sie auch werden mag, füllt immer die ganze Oeffnung aus. Im Augenblicke da sie erlischt, hört auch der Strom der Dampfblasen ganz auf. - Senkt man vor und während des Kochens in den Nebel oder in den klaren Dampf einen bronnenden Span in die Mündung, so erlischt er augenblicklich.

Wer eine solche Phiole in der völligen Aufwallung gesehen hat, wer beobachtet hat, welch eine ungeheure Menge von Blasen sich auf dem Boden bildet, und rasch und immer gleichförmig aufsteigt; kurz, wer die erzählten Phänomen gesehen hat der kann nicht anders als diese Erscheinung für ein Kockens Sieden, Verdampsen im obigen strengen Sinne des Wortes su halten.

Ich habe nur zwei Mal das Thermometer bei diesen Beobachtungen gebraucht. Da es das erste Mal bis über 600° F.
stieg und die papierne Scale verkohlte, so zog ich es gleich
heraus. Ein anders Mal nahm ich ein solches welches oben
eine kleine Kugel, 20° über 600° hatte, worein das aufsteigenda
Quecksilber sich ergießen konnte. Die Kugel hing nicht im
Oele, sondern 2 Linien über dessen Oberstäche. Das Quecksilber stieg bis in die kleine Kugel, und füllte sie nach und
nach bis zür Hälfte, welches ich auf ohngefähr 150° F. über
die 6000 schätzte, so daß diese Hitze nahe an 320° R. ging.
Das Oel war schon sehr verdickt und ich fürchtete, daß die an
Höhe immer zunehmende Weingeiststamme endlich, wie es
mir schon einmal geschehen war, den aussahrenden Damps

erreiche, und das Thermometer mit Flamme umgebe; daher löschte ich die Lampe aus. Diese fortwährende Zunahme der Temperatur erklärt sich aus der zunehmenden Dicke und Zäh-heit des Oels, welche der Dampfbildung immer kräftigere Schranken entgegensetzt, die nur durch höhere Temperaturüberwunden werden können. Es ist keinem Zweifel unterworfen, dass, wenn das Oel seine anfängliche Flüssigkeit, behielt, auch hier ein fester Siedpunkt beobachtet würde. Man beobachtet dasselbe Phänomen bei dem Verdampfen von Syrup, Gummi-Wasser u. s. w.

2ter Versuch. Ich nahm eine gekrümmte Röhre ABC von 5" bis 6" Durchmesser, am kursen Ende sugeschmolzen, füllte den untern Theil derselben mit Baumöl und Quecksilber, so dass ab = 4" Länge Oel war, gans ohne Luft, das Quecksilber aber in b Cc enthalten war, und in c so hock stand als das Oel bei a. In dieser Röhre kochte ich das Oel auf der Weingeistlampe. Vor der Erhitzung stand also das Oel, wenn die Röhre senkrecht war, unter einem Drucke von 4" Quecksilber - der Barometerhöhe. Um das Oel su kochen, neigte ich die Röhre unter einem Winkel von 30° gegen den In dieser Lage stand also das Oel unter einem Drucke von 2" Quecksilber + Barometerhöhe. Bald nach der' Einwirkung der Lampe, welche in einer Länge von 5" sich erstreckte, entwickelte sich wie im ersten Versuche etwas Luft , aus dem Oele und bald darauf der Dampf selbst, der sich in a ansetzte. Nach wenigen Minuten vergrößerte sich der Raum des immer fort entstehenden Dampfes bis auf 4" und ich zog die Lampe weg um die Röhre erkalten zu lassen. Als sie so weit abgekühlt war dass ich sie ohne mich zu verbrennen, anfühlen konnte, stellte ich sie senkrecht auf. Der Raum den die clastische Flüssigkeit nun einnahm betrug nur noch 3 des vorigen Volums, also des Oeles selbst. Während der Erhitzung stand zuletzt die elastische Flüssigkeit als sie 4" Länge einnahm unter einem Drucke von 4" Quecksiiber + der Barome-: terhöhe, weil der Dampf 4" Quecksilber aus den Schenkel A C in den Schenkel C B getrieben hatte. Den Druck des Oels ühergehe ich ale hier unbedeutend. Folglich hatte eich eine

elastische Flüssigkeit gebildet, deren Elasticität etwa 52" Quecksilber trug, und diese Flüssigkeit zersetzte sich durch die Erkältung, und zwar ganz ohne Niederschlag und Trübung des Oels, welches auch nicht dunkler wurde.

Nach der Erkaltung, als ich das Residuum an elastischer Plüssigkeit maals, war die Temperatur, dem Gefühl nach za urtheilen, zwischen 400 u. 500 R. Diesen Rest an elastischer Flüssigkeit wollen wir betrachten. Gesetzt er wäre nichts als die aus dem Oele entwickelte Luft und es wäre die Temperatur des Zimmers 15° gewesen; ich machte diese Voraussetzung als die ungünstigste für die Voraussetzung der Verdampfung des Oels, und liefs die Erkältung absichtlich nicht weiter gehen, damit die ausgetriebene Lust- nicht wieder verschluckt werde, obwohl ich weifs, dass des Oel nur sehr langsam die Luft verschluckt und ich mich oft einer Oelschichte bediene. um Luft und Wasser von einander zu trennen und die Verschluckung jeper durch dieses zu verhindern. Es fragt sich nun nach diesen angenommenen Datis, ob die elastische Flüssigkeit, welche 4" einnahm als, eine blose, durch die große Mitte bewirkte Ausdehnung dieter Portion Luft angesehen werden kann oder nicht? - Für jeden Reaumurschen Grad der Temperaturerhöhung dehnen sich die Gase um 0,00469 ihres Die angenommene Temperatur der elastischen Flüssigkeit bei Erkaltung = 150 R., die derselben während der größten Erhitzung == 300° gesetzt, so betrug die Temperaturerhöhung 285°, folglich konnte die Volumvermehrung höchstene 1,33665 betragen, mithin das wirkliche Volum während der größten Hitze etwa 34 wenn man das beobachtets Volum des Residuums = 1 setzt. Dieses beobachtete Volum war aber id des Volums des Oels, oder des Volums der elastischen Flüssigkeit im maximo ihrer Temperatur; folglich matht seine Dilatation durch die Wärme nur 7g oder beiläufig hur J des Raurses den die erzeugte elastische Flüssigkeit im maximo der Erhitzung vinnahm. Folglich 'konnte die beobachtete elastische Flüssigkeit durchaus nicht blos ausgetriebene und ausgedehnte Luft seyn, vondern war wirklicher Oeldampf.

Ich wiederholte diesen Versuch und ließ die Lampe etwas länger unter der Röhre stehen. Die Dampserzeugung stieg bis zu 6 Zoll, so dass 2 Zoll Oel in den Schenkel C B übergingen; und bei gleicher Erkältung erhielt ich wieder dieselbe Menge Rest an abgekühlter elastischer Flüssigkeit. In diesem Versuche war also der Raum der elastischen Flüssigkeit mehr als 10mal größer als die mögliche Ausdehnung der ausgetriebenen und dilatirten Luft.

Ich hoffe nan, dass diese zwei Versuche Sie überzeugen werden, dass die Oele wirklich kochen, sieden, verdampfen, ganz nach Lavoisiers Theorie. Was aus diesem Dampse nachher bei Berührung der atmosphärischen Luft wird, das geht die Theorie der Verdampfung nichts an. Wäre mir die weitere Untersuchung dieses Gegenstandes wichtig genug, um meine Zeit und zwei ausgesuchte gleiche Barometerröhren darüber zu verderben, so würde ich durch Versuche nach Art der Daltonschen über das Ausdünsten des Wassers zeigen, dass auch bei kleineren Temperaturen das Oel ausdünstet, wie das Wasser.

Sie versprechen uns in dem Werke welches Sie liefern wollen, und wozu Ihr Aufsatz eine Art Programm seyn soll, neue Sätze über Phosphorescenz, Wärme, Feuer etc. der Satz von der Vordampfung der Oele nicht dazu passen, so würde ich es bedauern und mir Ihren Aerger über mich Machen sie mir übrigens nicht ein Verdaraus erklären. brechen daraus, dass ich damals in meinem Briese an Gilbert die Sache leicht behandelte. Das Leichte war nur im Ausdrucke; die Sache hatte ich reislich überlegt; aber ich hielt es nicht der Mühe werth, so viel Worte darüber zu machen, als Sie mich jetzt zu machen gezwungen haben. schrieb ja an einen Physiker und die übrigen Physiker haben mich gewiss verstanden, Hätten Sie doch ein Paar Versuche angestellt, che Sie sich so unfreundlich gegen mich äusserten! Sie hätten dann wohl diese Uebereilung nicht begangen.

Ucbrigens bin ich, dieser Kleinigkeit ungeachtet, wie vorher, mit Hochachtung

Dorpat d. 13. Dec. 1811.

Dero Gehorsamster

Parrot.

Antwort.

In meiner Abhandlung über die Phosphorescenz der Körper durch äussere Temperatur-Erhöhung *), die bereits mit Ende Octobers 1811 in den Buchhandel kam, habe ich mich, S. 182 bis 195, über das Verhalten der Oele bei höhern Graden der Temperatur so bestimmt erklärt, und meine Behauptungen mit so entscheidenden Versuchen begleitet, dass ich dem Gesagten nichts beizufügen, aber auch daran nichts zu ändern finde. Dort also mag Hr. Parrot die Antwort auf gegenwärtiges Schreiben an mich suchen. Der unpartheiische Leser wird finden, dass auch in diesem strittigen Punkte, wie gewöhnlich, die Wahrheit in der Mitte, liegt. So viel und nicht mehr, ein für allemal.

Prof. Heinrich.

d, H.

per, dessen erste Abtheilung von der durch das Licht bewirkten Phosphorescenz handelt, auch in chemischer Hinsicht interessant ist, (eben so wie die frühere von der kais. Akademie der Wissenschaften zu St. Petersburg gekrönte Preisschrift desselben Gelehrten von der Natur und den Eigenschaften des Lichtes, die zu Petersburg 1808 auf Kosten der kais. Akademie der Wissensch. gedruckt wurde): so würde schon längst in diesem Journal ein Auszuge daraus gegeben worden seyn, wenn uicht vorauszusetzen wäre, das sich dieses classische Werk ohnehin schon in den Händen aller gründlichen Physiker befinde.

III.

Programme

de

la Société des Sciences,

à Harlem,

pour l'Année 1812 *).

Le Société des Sciences a tenu sa cinquante-et-neuvieme Assemblée anniversaire, le 23. Mai. Le Président Directeur Mr. D. J. Canter Camerling demanda, à l'ouverture de la se-ance, au Secrétaire de la Société, de faire rapport de ce que la Société avoit reçu depuis sa dernière seance anniversaire du 25. Mai 1811, concernant

Les sciences physiques.

Il parût par ce rapport:. "

1. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Comme les ex-

^{*)} Wir glauben daß es den Lesern diege Journ. angenehm seyn werde, die naturwis. Inschaftlichen Preisaufgaben gesehrter Gesellschaften wo mo lich in derselben Sprache mitgetheilt zu erhalten, in welcher sie von der Gesellschaft vorgelegt werden; wenigstens wird dieß denen erwühscht seyn, die Lust haben, um solche Preise zu werben, für welche sie im Grunde doch allein abgefaßt sind. Uebersetzungen solcher Programme sind ohnehin in unsern gelehrten Zeitungen zu lesen; das Journ. der Chem. u. Phys. wird daher als Beilage die Originalactenstücke geben, so oft sie ihm unmittelbar übersandt werden.

d. H.

ont fait voir, que la quantité d'eir vital, que les plantes exhablent, est nullement suffisante, pour rétablir dans l'atmosphère tout l'air vital, consommé par la respiration des animaux, par l'absorption, etc. on demande, par quelles autres voyes l'équilibre entre les parties constituantes de l'atmosphère est contimuellement conserve?"— une réponse en François, ayant pour devise: si l'alteration de l'air etc.— On a jugé la these soutenuë dans ce memoire trop peu fondée pour y attribuer le prix, et on a résolu de répeter la question, pour y répondre avant le 1. Janvier 1814.

II. Qu'on avoit reçu sur la question: — ,, Pourroit - on établir avec avantage, près de nos côtes maritimes, pour rassembler du sel brut, des batimens qu'on nomme en Allemagne Gradirhäuser pour l'évaporation de l'eau de mer, et de quelle manière pourroit - on essayer dans ce cas une telle entreprise, selon les circonstances locales et particulières à ce pais? "— deux reponses, dont A en Allemend, ayand pour, devise: ratione et experientia, et B en Hollandois: ora et lebora. On a réconnu le savoir et les talens de l'Auteur de la réponse A: mais on l'a jugée trop peu satisfaisante par défaut des connoissances locales, pour y attribuer le prix. On a décreté de répeter la question, pour un tems illimité.

III. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Jusqu'à quel point connoit-on, après les derniers progrès, que l'on à fait dans la physiologie des plantes, de quelle manière les differens engrais pour différens terroirs favorisent la vegetation des plantes, et quelles indications peut-on déduire des connoissances acquises sur ce sujet, pour le choix des engrais, et la fertilisation des terroirs incultes et arides?" — deux réponses : dont A en Allemand, ayant pour devise : der liebe Gott &c. et B en Holl. Hier betualt &c. On a reconnu les merites du memoire A, mais on a jugé ne pas pouvoir y attribuer le prix puisque l'Auteur a trop peu repondu à ce que la question exige. On a prolongé le terme du concours jusqu'au 1. Janvier 1814.

IV. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Quelle est la cause chimique, que la chaux de pierre fait sur le total une maçonnerie plus solide et plus durable, que la chaux de co-

quilles et quels sont les moyens de corriger à cet égard la chaux de coquilles. " — deux réponses en Hollandois, de très peu de valeur. On a resolu de répeter la question pour y répondre avant le 1. Janvier 1814.

V. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Jusqu'à quel point peut-on soutenir encore la doctrine de Harvey, que les plantes ne vienment que par des graines? — Et quelles sont au contraire les observations principales, qui font voir, qu'il y a des animaux et des plantes, qui proviennent d'une manière differente? " — un memoire en Allemand, ayant pour devises Pigri est ingenii &c. On a adjuge à ce memoire le prix, que la Societé avoit offert pour une reponse satisfaisante, etant une Medaille d'or et 30 Ducats. A l'ouverture du billet il parut, que son Auteur est: H. C. L. Ludersen, Docteur en Medecine à Brunswijk.

VI. Qu'on avoit reçu sur la question: — "Quel est le rapport, qui existe entre la structur extérieure et la composition chimique des végétaux? Peut-on distinguer par des caractères chimiques les familles naturelles des plantes? Quels sont, dans ce cas, ces caractères? et peuvent-ils servir à déterminer et à distinguer avec plus de certitude les familles naturelles des plantes? " — un memoire en Allemand, ayant pour devise: Plantae quae genere conveniunt &c. On a reconnu l'érudition de son Auteur, mais on a jugé qu'il a répandu trop peu de lumières sur ce sujet, pour lui adjuger le prix.

VII. Qu'on avoit reçu sur la question: "Est-ce qu'on a fait déjà assez de progrès dans l'Histoire Naturelle des animaux, pour introduire un autre système que celui de Linné, qui n'étant pas basé sur de positions gratuitement adoptées, est préferable à tous les autres par l'invariabilité et la simplicité des caractères et qui meriteroit pour cet effet d'être generalement adopté? — Si la réponse est affirmative, quels sont les principes sur les quels ce système est basé? Si non: quel système de ceux, qui existent, est préferable pour l'état présent de la science, et par quelle voye pourroit on surmonter les difficultés susdites?" — une réponse en Allemand, syant pour devise; Rerum natura in minimis tota. On a adjugé la Me-

daille d'or à ce memoire. A l'ouverture du billet il parût, que son Anteur est J. F. Wilbrand, Professeur en Anatomie, Physiologie, Anatomie comparée et Histoire naturelle à Giesen *).

La question sût proposée en 1808 par G. Bakker Professeur à Groningue, au quel est offert, par ce programme, la medaille d'argent, suivant la resolution de 1808.

Le Société répète les sept questions suivantes, dont le terme du concours étoit échu, pour y répondre.

Avant le 1. Janvier 1814.

I. "Jusqu'a quel point la Chimie a-t-elle fait connoitre les principes ou parties constituantes tant éloignées que prochaines des plantes, surtout de celles qui serveut à la nourriture: — et jusqu'a quel point peut-on déduire de ce qu'on en sçait, ou en pourra découvrir par des experiences, combinées avec la Physiologie du corps humain, quelles plantes sont les plus convenables pour le corps humain dans l'état de santé et dans quelques maladies?

II. Paisque la sécretion du lait des vaches paroit s'augmenter, quand ils sont nourris, dans les étables, de pommes de terre, de carottes, ou de beteraves, on demande:

a.) "Qu'il soit démontré par des expériences et des observations, si le lait des vaches est réellement augmenté par les
mourritures susdites, et dans quelles circonstances cette augmentation a lieu. b.) De quelle manière l'on peut donner ces
nourritures avec le plus de profit, c.) Si la qualité du lait est
altérée par ces nourritures, et en quoi consistent alors ces altérations en général, et particulièrement à l'égard de la qualité
et de la quantité relative de crême et de beurre, que le lait
peut produire?"

Wir erinnern dabei auch an das Werk von Spix: Geschichte und Beurtheilung aller Systeme in der Zoologie nach ihrer-Entwickelungsfolge von Aristoteles bis auf die gegenwärtige Zeit. Nürnberg 1811.

d. H.

- III. Comme la qualité antiseptique du sel commun ne paroit pas dépendre uniquement du muriate de soude, mais aussi du muriate de magnesie, qui est attaché au sel commun, on demande, qu'il soit déterminé par des expériences;
- a.) ,, Dans quelle proportion se trouve la qualité antiseptique des deux sels susdits. b.) Quelle est la proportion;
 dans la quelle ces deux sels doivent être mêlés, pour prévenir
 le plus longtems la putrefaction, sans que le goût des substances, que l'on veut conserver, devienne moins agréable. c.) S'il
 y a des cas, dans les quels il seroit avantageux de se servir
 uniquement du muriate de magnésie, particulièrement dans les
 expéditions, pour des contrées plus chaudes? "
- IV. "Pourroit-on établir dans ce pais, avec profit, des salpétriéres, surtout dans des lieux, ou l'eau est impregnée de
 plusieurs substances produites par la putrefaction des corps
 animals? Et quelles régles auroit-on alors à observer à cet
 égard? *)
- V. "Qu-y-a-t'il de connu par des observations incontestables par rapport à la nature des Météores lumineux, ou quiont l'apparence du seu, à l'exception de la soudre, comme il en paroit de tems en tems dans l'Atmosphère. Jusqu'à quel peint peut-on les expliquer par des expériences consues? Qu'est-ce qu'il y a encore de gratuitement soutenu ou de douteux dans ce que les Physiciens de nos jours en ont avancé? "
- VI. "Peut-on démontrer par des expériences incontestables, que les substances, qui ont l'apparence des métaux, et qui ont été produites par des sels alcalins, sont de vrais metaux? Ou

,

Bekanntlich ist es auch in unserm Lande der Plan der Regierung die Salpetergewinnung zu befördern und namentlich die Landlente zu Salpeterpflanzungen anzuleiten. Gehlen hat zu diesem Zwecke eine "Fassliche Anleitung zu der Erzeugung und Gewinnung des Salpeters zunächst für Landleute, Nürnberg 1812." geschrieben, welche hier vorzüglich zu benützen seyn möchte, da sie den ganzen Gegenstand, was so schwer war bei einer populären Schrift, mit ausgezeichneter Gründlichkeit umfast.

d. II.

y-a-t'il des raisons suffisantes pour soutenir, que ce sont des Hydrures, produites par la combinaison du Hydrogéne avec les sels alcalins? *) Quelle est la manière la plus sure et la plus convenable de produire ces substances des sels alcalins en une quantité assez confiderable, au moyen d'une haute température.

VII. "Quel jugement faut-il porter sur les explications chimiques, qu'on a tâché de donner des phénomènes électriques. — Y en a-t'il qui sont fondés sur des expériences suffisantes, ou peut-on les prouver par des experiences nouvelles? Ou faut il les regarder jusqu'ici comme des hypothèses nullement prouvées ou posées sans des raisons valables?

La Société propose, pour cette année, les six questions suivantes, prises des Sciences Physiques, pour y répondre.

Avant le 1. Janvier 1814.

I. Comme on observe très souvent, surtout dans les hopitaux militaires, cette gangrene qui se maniseste momentanément
et accroit avec violence (connuë sous le nom de Gangrena Nosocomialis et chez les Allemanda sous le nom de Hospital Brand)
par laquellé prèsque tous les malades, qui ont des playes, et se
trouvent dans la même salle, sont subitement attaqués, et enlevés, malgré l'usage des remèdes les plus efficaces, dont on
se sert avec le meilleur succès dans d'autres espèces de gangrène, et comme en ne conçoit pas la cause de cette gangrène,
on demande:

"Peut on découvrir, par des moyens Physiques qu Chimiques, la constitution ou la composition de l'air atmospherique, qui est la cause de cette gangrène des Hopitaux? quelle est dans ce cas cette constitution de l'air atmospherique, qui cause la gangrène? Et par quels moyens peut-on prévenir cette constitution de l'air atmospherique, ou la corriger le mieux et le plus subitement, quand elle à lieu. "

^{*)} Davy's Gründe für die erste Meinung, welche wehl als entscheidend zu betrachten seyn möchten, sind Bd. 3. S. 334 f. d. J. zusammengestellt.

La Société desire, que la réponse à cette question fournisse les bases d'une theorie et pratique de la gangrène des Hopitaux, puisque le traitement de cette maladie est très souvent très differement et d'une manière très opposée.

II. Comme les Marsouins se multiplient de plus en plus sur nos côtes et dans les embouchures, et que l'huile qu'ils donnent, est d'une qualité excellente, mais qu'ils sont très difficiles à attraper, à cause de la célérité de leurs mouvemens, on demande:

"Que sait on de l'Histoire Naturelle de ces animaux, sur tout de leur économie, et de leur nourriture? Peut-on en déduire quelques moyens pour ameliorer la pêche de ces animaux, soit en employant de l'amorce ou de quelque autre manière. "

III. ,, Quelle est la situation des couches d'oxide de fer, qui se trouvent dans quelques Departemens Hollandois? Quel est leur origine? Quels maux iont-elles aux arbres et aux plantes qu'oncultive sur les terreins, qui contiennent cet oxide? De quelle manière peut-on éviter on corriger ces maux? Et peut-on faire quelqu'autre emploi de cet oxide, excepté l'emploi connu dans les fonderies de fer? "

IV. "Quelle est la cause de la ternissure (en Hollandois het weer) que les vitres subissent, après avoir été exposés quelque tems à l'air et au soleil? quels sont les moyens les plus effiaces de prévenir cette alteration du verre?"

V. ,, Quelle est l'origine de la Potasse, qu'on obtient des cendres des arbres et des plantes? Est-elle un produit de la végétation, existante déjà dans les plantes avant la combustion, ou est elle produite par la combustion? Quelles circonstances déterminent la quantité de la potasse, qu'on obtient des plantes, et quelles indications peut-on en déduire, pour obtenir aussi dans ce pais la Potasse avec plus de profit?

VI. "Jusqu'à quel point est-on actuëllement evancé dans la connoissance chimique des principes constituans des plantes? parmi les principes, qu'en regarde jusqu'ici comme principes differens, s'en trouve-t'-il qui sont plutôt des modifications du même principe? ou y-a-t'il quelquesois transformation des

principes en d'autres? qu'est-ce que l'expérience a suffisamment démontré jusqu'ici? qu'est-ce qu'on en peut régarder comme douteux, et quels avantages peut-on tirer des progrès, qu'on a fait dans la connaissance des principes constituans des plantes dans les dérnières années."

La Société a proposé dans les années précedentes les dixhuit questions suivantes, des Sciences Physiques, pour y répondre.

Avant le Janvier 1813.

I. "Qu'est ce que l'experience a suffisamment prouvé, concernant la purification de l'eau corrompuë et d'autres substances impures, au moyen du charbon de bois: jusqu'a quel point peut-on expliquer, par des principes de Chimie, la manière dont elle se fait: et quels avantages ultérieurs peuton en tirer. — *)

II. "Peut-on de ce qu' on connoit des principes des alimens des animaux, expliquer suffisamment l'origine des principes ou parties constituantes éloignées du corps humain, comme sont, spécialement, la terre calcaire, la soude, le phosphore, le fer, etc. Si non, sont-ils portés d'ailleurs dans le corps animal, ou y a-t'il des experiences et des observations, suivant lesquelles on peut supposer, qu'au moins quelques uns de ces principes, quoiqu'on ne les puisse composer ni analyser par des moyens chimiques, sont produits par une action propre des organes vivans? " En cas qu'on adopte la dernière opinion dans la reponse, il suffira de prouver evidemment la production d'un de ces principes susdits.

III. Le moulin à vent étant une des machines les plus utiles pour le bien-être et même pour l'existence de la principale partie de ce païs, et par cela même la perfection de cette ma-

^{*)} Hr. Apothek, Vogel in Baireuth hat B. 4. S. 42. d. J. diesen Gegenstand mit einer Gründlichkeit zu bearbeiten angefaugen, dass wir vorzüglich wohl von ihm Aufklärung über diese wichtige hier aufgeworfene Frage zu erhalten hoffen dürfen.

d. II.

chine stant celle de la Technologie Hollandoist, la Société

Cuelle doit être la position de la toile des ailes sur les lattes, par rapport au plan du mouvement des ailes, et à chaque distance de l'axe, afin que l'effet du moulin soit toujours le plus favorable? "La Société desire 1.) Une esquisse des principales manières usitées chez les constructeurs des moulins, selon les quelles ils mettent les lattes aux ailes. 2.) Une comparaison de ces différentes manières entre elles et surtout avec les ailes de van Dijl, qui sont octroyées depuis quelques années. 3.) Une démonstration de la manière jugée la meilleure, fondée sur une théorie exacte, et confirmée par des épreuves bien vertifiées.

IV. "Quelle est la cause, que la vegétation des plantes est beaucoup mieux accelerée par la pluie que par l'arrosement avec de l'eau de pluie, de source, de rivière ou de fossé; y-a-t-il des moyens de communiquer à ces differentes eaux cette qualité de la pluie, qui accelère la végétation, et quels sont ces moyens? "—

V. Comme l'analyse chimique des vegetaux, malgré les progrès considerables qu'on y a fait dans les dernières années, n'est pas encore réduite à ce degré de perfection, que l'on puisse se her en tout cas à ses resultats, puis qu'ils different quel-' quefois considerablement après des analyses soigneusement faites de la même manière, et comme les connaissances de la nature des plantes, de leur plus ou moins grande utilité pour la noutriture, et de leur vertus medicales eu dépendent en grande partie, la Société offre la medaille d'or à celui, " qui par des expériences repetées ou nouvelles (qu'on aura trouvé exactes en les répetant) aura reduit l'Analyse Chimique des plantes au plus haut degré de perfection, et aura écrit le prècis le plus parfait des procédés les plus convenables, pour faire l'analyse chimique des matières vegetales en tout cas par Ja voye la plus simple, mais en même tems la plus certaine, de manière qu'on obtienne toujours, en répetant avec soin les procedés, les mêmes résultats."

VI. Pour éviter l'incertitude, qui a lieu dans le choix de differentes espèces de vinaigre pour differens usages, comme pour la nourriture, pour reméde antiseptique, pour différens usages dans les fabriques etc. et pour pouvoir perfectionner, suivant des principes fondés, les trafiques de vinaigre, en demande: (a) ',, quelles sont les proprietés et principes differens des différentes espèces de ninaigre en usage ches nous, soit fait ici ou apporté d'ailleurs, set de quelle manière peut-on déterminer facilemens la force relative de différentes espèces de vinaiques considérables, (b.) Quelles espéces de vinaigre doivent être considérables, des épreuves chimiques, les plus convenables pour les différens usages, qu'on en fait; et quelles sont les conséquences de cette theorie, qui peuvent servir au perfectionnement des trafiques de vinaigre?

VII. "Quelle est apparemment l'origine du sperma-ceti, ainsi nommé? — Peut on séparer cette substance de l'huile de baleine, ou en effectuer la production dans celle-ci : et cette production pourra-t-elle être avantageuse?

VIII., Quelles espèces de plantes graminées fournissent dans les prairies des terreins sablonneux, argilleux et marecageux les alimens les plus nutritifs aux bêtes à cornes et aux chevaux; et de quelle manière peut on les cultiver et les multiplier le mieux au lieu de ces plantes, qui sont moins utiles dans ces prairies?

IX, "Jusqu'a quel point peut-ou juger de la fertilité des terreins, soit cultivés ou non cultivés, par les plantes qu'on voit végeter naturellement dans ces terreins; et quelles indications donnent-elles de ce qu'on peut ou doit faire, pour l'amélioration de ces terreins?

X. "Que scait on de la génération et de l'économie des poissons dans les rivières et les eaux stagnantes, surtout de ces poissons, qui nous servent de nourriture; — et que peuton én déduire concernant ce qu'on doit éviter, pour favoriser les multiplications des poissons?

XI. "Qu'y-a-t-il de vrai de toutes ces indications concernant les saissons prochaines on des changemens du tems, qu'en eroit trouver dans le vol des oiseaux, dans le cri ou les sons qu'on entend à certains tems, soit des oiseaux ou des autres animaux, et en général dans ce qu'on observe de plusieurs genres d'animaux à cet égard; — L'expérience a-t-elle fait voir dans ces pais-ci l'un et l'autre asses souvent pour s'y fier; — Qu'est ce qui est au contraire encore douteux pour qu'on prétend à cet égard, ou resuté par l'expérience; — et jusqu'à quel point peut-on expliquer ce qu'on en a observé par ce que l'on connoit de la nature des animaux? La Société desire seulement de voir rassemblé tout ce que l'expérience à montré à cet égard, par rapport à des animaux qui habitent dans ce païs-ci, ou qu'on voit quelquesois chez nous, afin que la réponse à cette question soit surtout utile pour les habitans de ces contrées.

XIL, "Quelles sont les parties constituantes de la séve de Beterave, jugée la plus recommandable pour la préparation du sucre et du syrop; le principe suero-muqueux qu'elle contient, est-il un principe particulier, ou est-il une composition du vrai sucre combiné avec quelqu' autre matière; connoit-on, dans le premier cas, des moyens chimiques pour convertir une partie du sucré- muqueux en vrai sucre; et quelles sont dans le dernier cas les proprietés de ce principe combiné avec le sucre, et comment peut-on le separer du sucre, de maniere que le syrop qui rest soit propre a l'usage domestique?

XIII, "La Fecule colorée, qu'on nomme Indigo, est-elle constamment une composition des mêmes principes, de sorte que la difference de couleur dans de differentes espèces, qu'on trouve dans le commerce, dépende uniquement du mêlange des parties heterogènes; si non, quelle est donc la difference de composition dans ces diverses especes; et si la reponse est affirmative, quelles sont ces parties heterogènes, et comment peuvent-elles être separées de la partie colorante; enfin la fecule de la plante Indigofère, est-elle de la même nature que selle qu'on trouve dans le Pastel?

XIV. "Comme l'encre ordinaire devient pale après quelquetems, et peut être effacée par differens acides, on demande: de quelle manière peut-on composer de l'encre, qui resiste aussi bien à l'action de l'atmosphère qu'a celle des acides, particulièrement de l'acide nitrique dilué, de l'acide muriatique oxygené, de l'oxalate de potasse, etc. sans que la couleur deminue. " La Societé desire, qu'en décrivant la composition d'une encre ineffacable, on explique en même tems ses proprietés par des principes chimiques.

XV. "Quoique l'enterrement des morts dans les églises, et près d'endroits habités, puisse avoir des suites très nuisibles, en répandant des espéces de gaz, qui sont produites par la putrefaction, et absorbées par l'atmosphère, il est cependant certain, que le danger est beaucoup diminué par la decomposition d'une partie considerable de ces émanations aeriformes, d'abord après leur production. On démandé donc par quels moyens on pourra effectuer, que toutes ces espèces de gas produits soient decomposées dans la terre, sans qu'elles puissent penetrer dans l'atmosphere, et qu'on évite ainsi pour les vivans tout des dangers, qui pourront être causes par l'enterrement près de lieux habités.

XVI. "Que sait on de l'ecoulement de la sève de quelques arbres ou arbrisseaux au printems, comme p. e. de la Vigne, du Peuplier, de l'Orne, de l'Erable et d'autres; que peut-on apprendre à cet égard par des observations ulterieures; quelles consequences peut-on en deduire concernant la cause; qui fait monter la sève dans les arbres et dans les plantes; et quelles instructions utiles pourra-t-on tirer du progres de la science à l'égard de ce sujet, pour la culture des arbres utiles?

XVII. "Quels sont les avantages de la gelée et de la neige dans ce pais, pour la culture des plantes utiles? Que peute on faire pour augmenter leur influence bienfaisante; et quelles précautions l'experience a-b-elle appris être les meilleures, abn de prévenir des dangers d'une forte gelée pour les arbres et les plantes?

XVIII. "Un catalogue exact des mammifères, des oiseaux et des amphibies, qui, n'étant pas des espèces transportées d'ailleurs, se trouvent naturellement dans ces païs-cì, contenant leurs différens noms dans différentes parties de ce païs, et leurs

taractères generiques et specifiques, decrits en peu de mois autrant le système de Linné, avec indication d'une ou de plus aieurs des meilleures representations de chaque animal?" *)

Pour un tems illimité.

I. "Qu'est ce que l'expérience a appris concernant l'utilité de quelques animaux, qui sont en apperence nuisibles, sur

On observe ici, que Tite Live L. XXIV. 34 parle bien de la sagacité d'Archimeda, aussi dens la Méchanir que de guerre et même de celle qu'il employa contre l'escadre du Marcellus, mais qu'il ne dit pas un mot de ce miroir ardent; que Polybe et Plutarque n'en font pas mention dans la vie de Marcellus; que Kepler et Descartes n'y ajoutent pas foi; mais que Galene, Bustathe, Lucien, Anthemius, Vitello, et Tsetzes en parlent, comme d'un fait bien verifié, et que Zonaras rasonte que Procus a incendié aussi, dans l'année 514, l'escadre devant Constantinople au moyen d'un tel miroir, y ajoutant encore, que Dion l'Historien l'avoit attribué à Archimède. Buffon a aussi réconnu la possibilité de l'invention dans son Hist. Nat. Gen. et Part. servant de suite à la theorie de l'Histoire de la Terre. Ensin ni l'explication de Dupuis, éditeur des fragmens d'Anthemius; ni celle de F. Peyrard, à la fin de son édition des oeuvres d'Archimède en 1807, ont décidé cette question.

^{*)} Hieher gehört noch eine von der philologischen und antiquarischen Classe aufgeworfene in naher Beziehung auf Physik stehende vor dem Januar 1814 zu beantwortende Frage:

¹⁾ Que peut on poser avec le plus de certitude concernant le miroir ardent, par le quel, selon plusieurs Auteurs, Archimède auroit incendié un escadre à une certaine distance? 2.) En cas qu'un tel miroir ait reëllement existé, est-il plus probable, qu'il ait été de verre, ou d'acier suivant Buffon? 5.) Si le miroir est inquenté par un autre, que peut-on poser concernant l'inventeur et le tems de l'invention?"

but dans les Pais has, et quelles précautions doit-on done deserver à l'égard de leur exstirpation?

IL "Quelles sont les plantes indigènes, les moins comues jusqu'ici par leur vertu, que l'on pourroit émployer avec utilià té dans nos pharmacopées, et qui pourroient remplacer les reméds exotiques?

III. , De quelles plantes indigènes, qui ne sont pas en usage juqu'ici, pourroit-on se servir pour une bonne nourriture, et à bas prix: et quelles plantes nourrissantes exotiques, ou qui ne trouvent dans d'autres pais, pourroit-on cultivér ici dans le même but?

IV. , Quelles plantes indigenes, qui sont inusitées jusqu'ici, pervent, d'apres dés experiences bien confirmées, donner de bonnes couleurs, dont la préparation et l'usage pourroit être introduit avec profit: — et quelles plantes exotiques pourroit-on cultiver avec profit dans des terres moins fertiles ou peu cultivés de ces Departemens, pour en extraire des couleurs?

V. "Que sait on actuellement du cours on du mouvement de la sève dans les arbres et dans les plantess de quelle manière pourroit—on acquerir une connoissance plus complette de ce qu'il y a encore d'obscur et de douteux à cet égard?

La Société répète, qu'elle a décrété dans la séance anniversaire de 1798, de déliberer thans chaque séance anniversaire, si parme les écrits, qu'on lui à communiqués depuis la dernière séance (et qui ne sont pas des réponses sur des questions proposées) il s'en trouve l'un au l'autre, concernant quelque branche de la Physique ou de l'Histoire Naturelle, qui mérite une gratification perticulière, et qu'elle adjugera alors à cet écrit, ou, si il'y en a plusieurs, à celui qu'elle jugera le plus intéressant, une medaille d'argent, frappée au coin ordinaire de la Société, et de plus une gratification de dix ducats.

La Société verra avec plaisir, que les Auteurs abrègent leurs memoires, autant qu'il l'eurs sera possible, en retranchant tout ce qui n'appartient pas essentiellement à la question. Elle desire, que tout ce q'on lui offre, soit écrit clairement et suc-

montré de ce qui doit être regardé comme hypothetique.

"Aucun memoire ne sera admis au concours, qui paroit évidemment être écrit par l'Auteur; et une medaille adjugée ne pourra même être delivrée, lorsqu'on decouvrira la main de l'Auteur dans le memoire couronné.

Tous les Membres ont la liberté de conconrir, à condition que leurs memoires, comme aussi les billets, qui renferment la devise, sojent marqués de la lettre L.

Les réponses peuvent être faites en Hollandois, en François, en Latin ou en llemand, mais sculement en caractères Italiques; elles doivent être accompagnées d'un billet cacheté, qui contienne le nom et l'adresse de l'Auteur, et envoyées à M. van Marum, Secretaire perpetuel de la Société.

Le prix destiné à celui qui, au jugement de la Société, aura le mieux répondu à chacune des questions mentionnées cidessus, est une Medaille d'Or, frappée au coin ordinaire de la Société, au bord de laquelle sera marqué le nom de l'Auteur, et l'année ou il reçut le prix, on cent cinquante Florins d'Hollande au choix de la personne, à qui la Medaille d'Or aura été decernée. Il ne sera pas permis cependant à ceux, qui auront remporté le prix ou un Accessit, de faire imprimer leurs dissertations, soit en entier ou en partie, soit à part ou dans quelque autre ouvrage, sans en avoir obtenu expressement l'aveu de la Société.

IV.

Anmerkung

g u

Bd. IV. Beil. r. S. 2. u. Bd. II. S. 2.

YOM

Prof. KANNE.

In der Handschrift Chladni's über die Meteorsteine hiels das Steinfeld in der Provence le Crau, aber von mir veranlasst liefs der Herausgeber le Cran drucken. So hatte ich den Namen mehr als einmal gelesen, auch in einer eigenen Schrift so drucken lassen, und etymologisch stimmte er mit der Sache und des Feldes altem Namen (Campus lapideus) zusammen. Aber erst eben sehe ich aus Leibniz specimen Glasarii Celtici, dass ich in jenen Schriften einen Druckfehler gelesen habe, da bei Leibnitz das Feld Craux heisst. Doch die Sache ist hierdurch nicht geändert, denn auch so bedeutet der Name ein Steinfeld, und Leibnitz selbat hat das von mir angeführte Wort cran, zgaraos, Granit etc. nur als Form vom celtischen cro, gro genommen. Ich setze seine eigenen Worte her: Gro, saburra, glarca, sabulum. An hinc Craux in Languedoc? id est campus saxis plenus. Adde Carn supra *), Etiam Can bris Grut, lapis arenosus, et Graian sabulum. Add, latinum Granum, Germ. Grant et Korn.

An hinc Alpes Carnae, populi Carni?

V.

Einige

neue naturwissenschaftliche Schriften.

Der hier noch übrige Raum sey benützt zur Nennung einiger neuer physikalischer Schriften, was künstighin, versteht sich immer mit Auswahl, östers geschehen soll:

Statik und Dynamik der Physik. Erste Abhandlung, welche die wesentlichsten Eigenschaften mineralischer Körper behandelt, nach eigenen Ansichten bearbeitet von
Joh. Leonh. Späth. Nürnb. 1812.

'Anleitung Dur Prüfung der Arzneikörper bei Apothekenvisitationen für Physiker, Aerzte und Apotheker, von J. Chr. Heinr. Roloff. Magdeb. 1812.

VI.

Verbesserungen.

Bd. L. S. 333. Z. 7. st. Wasserstoffgas I. Wasser.

--- 499. -- so. st. Sauerstoff 1. Wasserstoff.

- II. - 363. - 2. v. u. st. Minutén 1. Secunden.

- V. - 58. - 8. st. der ihre 1. ihre.

Auszug

des

meteorologischen Tagebuchs

g u

St. Emmeran

in

Regensburg.

Fobruar, 1812.

Mo-	•		В	a	rom	e t	e 1	٠.			
Tag.	Stunde.	Me	ximu	m.	Stunde.	Mi	nimu	m.	M	lediu:	
1.	5 F.	27/1	3///	, 60	5 A.	27"	2///	,08	27"	2//	,7
- 2.	8 F.	27	2,	64	8 ½ A.	27	ı,	21	27	1,	94
3.	7 F.	27	1,	94	10 Л.	26	10,	91	27	,0,	6
4.	11 A.	26	10,	80	2 A.	26	9,	36	26	10,	_O;
5.	11 F.	26	11,	84	10 ½ A.	26	II,	17	26	11,	_53
6.	5 F.	26	10,	46	3 A.	26	9,		26	10,	_ပ: _
. 7.	9 A.	26	11,	85	5 F.	26	10,	47	26	11,	_0
8.	9 F.	27	0,	77	10 A.	26	11,	_34	27	0,	
9.	10 A.	27	1,	31	4 F.	26	11,	66	27	0,	68
10.	10 F.	27	ı,	25	10 A.	27	0,	7 5	27	1,	-1 (
11.	10 A.	27	ı,	10	7 F.	27	0,	_34	27	0,	67
12.	8 F.	27	Į,	00	10 'A.	26	11,	_90	27	c,	_50
13.	II A.	26	II,	81	. 6 F.	26	10,	_ 87	26	11,	
14.	ti F.	27	1,	56	TL A.	26	10,		27	0,	45
15,	1 A.	26	9,	07	4 F.	26	8,	24	26	8,	92
16.	10 A.	26	9,	95	10 F.	26	7,	77	26	8,	68
17.	9 A.	26	11,	42	2 F.	26	10,	21	26	11,	24
18.	11 A.	27	1,	96	7 F.	,26	10,	63	26	11,	_62
19.	9, 11 A.	127	4,	51	5 F.	27	2,	85	27	3,	_98
20.	9 F.	.27	4,	45	7 A.	27	3,	_38	27	3,	87
21.	10 F.	27	3,	57	9 A.	27	2,	21	27	2,	86
22.	8 ½ F.	27	3,	01	10 A.	27	ı,	38	27_	۵,	42
23.	8 \ A.	27	0,	62	1 1 A.	26	11,	_08	26	11,	86
24.	5 F.	26	11,	31	5 A.	26	8,	01	26	9,	16
25.	11 F.	27	ı,	17	9 A,	26	10,	57	27_	0,	_O8
26.	9 A.	26	9,	46		36	7,	99	26	8,	64
27.	9 Λ.	27	0,	12	4 ± F.	26	10,	00	26	11,	31
28.	1f.10f.	26	II,	96	11 Λ.	26	11,	21	26	11,	60
29.	9 F.	26	10,	73	7 A. 9 A.	26	9,	91	26	10,	20
Im gans. Mon.	den 19 ^{ten} . A.	27	43.	51	den 16ten, F.	26	7,	77	26	11,	97
			,	-			• خالىشىدى				

	Wir	r de.	Thermometer. Hygro				grom	ete r.
i	Yoru.	Nachm.	Maxim.	Minima	Medium.	Ma- xim.	Mi nim.	Me- dium
4	0.	0.	1,0	7,2	2,50	545	358	465,6
	NO.	NO.	- 2, 3	- 9,4	- 5,81	612	488	548,4
1	NO.	NO.	0,0	<u> </u>	— 4,25	657	558	609,6
	ono.	NO.	+ 0,8	- 6,4	- 2,00	665	570	614,3
	NO.	0.	+ 5,0	- 0,9	十 1,44	602	. 364	516,6
	0.	s. NW.	3,7	<u> </u>	+ 1,86	598	395	511,9
	0.	W.	5,5	1,2	+ 2,78	641	441	533,4
I	NW.	No.	5,0	2,3	+ 1,48	735	593	657,1
ſ	N.	No.	3,3	- 4,4	- 0,24	667	554	618,1
I	0.	0.	5,8	- 0,8	十 1,56	677	558	623,2
Ī	NO.	NO.	4,0	3,3	+ 0,63	708	620	664,0
Ī	So.	so.	1,0	- 5,0	- 2,62	631	556	581,9
ľ	0.	0.	1,5	3,8	— 0,70	660	588	629,5
T	0.	0.	4,0	1,2	+ 1,10	628	550	592,5
ſ	w.	NW.	2,7	+ 0,5	+ 1,84	468	542	610,4
ľ	wsw.	W.	3,4	- 0,3	+ 1,35	662	570	606,4
	w.	so.	4,3	+ 0,3	+ 2,21	631	545	594,5
┞	W.	W.	8,5	2,3	+ 4,81	745	656	693,0
Γ	W.	NW.	6,0	- 0,6	+ 2,87	755	590	675,4
	0.	٠٠.	4,8	- 2,0	+ 2,00	729	551	665,7
r	oso.	0.	7,0	1,8	十 2,55	740	633	691,2
	0.	W.	8,9	I,4	4 3,88	756	597	681,9
	w.	w.	10,3	+ 3,5	十 5,92	768	671	691,3
	0. W.	O. W.	4,2	十 1,3	+ 2.99	686	558	611,4
	W.	WNW.	5,5	- 0,6	+ 2,28	772	651	705,8
7	10. so.	0.	4,6	- 1,7	1,22	675	620	645,0
	NW.	NW.	.455	- 0,1	1 2,10	717	584	651,
	0.	O.	6,8	- 0,4	+ 2,22	715	585	640,0
,	0.	ONO.	7,6	- 0,3	十 3,+7	745	597	685,
			₩ 10,3	y,4	+ 1,19	772	358	621,2
		·			1			
			•					
					·			:

. Witterung.

Summarische
Uebersich

der
Witterung.

00	occoccoccoccoccoccoccoccoccoccoccoccocc	xcocioco::cccç Nachmittag.	Nachts.	PP08000000000
	Trüb. Nebel.	Trüb, Nebel.	Schön.	Heitere Tage
	Nebel. Roif.	Schön.		
2. 5.			Heiter.	Schöne Tage
	Heiter.	Heiter.	Nebel. Heiter.	Vermischte Tage
4.	Schöu.	Trüb.	Trübe	Trübe Tage
5.	Trüb. Nebel.	Schön.		Windige Tage
6.	Trub. Nebel.	Trüb. Regen.	Trüb. Regen.	Stürmische Tage
7.		Trüb. Regen.	Trüb. Regen.	Tage mit Nebel
8.	Trüb. Wind.	Schön, Heiter.	Hoiter.	Tage mit Reif
9.	Heiter.	Schön.	Trüb.	Tage mit Schnee
0.	Trüb. Reif.	Vermischt.	Schon. Trüb.	Tage mit Regen
1.	Trüb. Wind.	Hoiter.	Heiter. Trub.	Heitere Nächte 🕡
2.	Trüb. Neb. Reif.	Vermischt.	Schön. Trüb.	Schöne Nächte
3.	Trüb.	Trüb.	Triib. Schnee.	Verm. Nächte
4.	Trüb. Schnee.	Vermischt.	Tr. Sturm.Regen.	Trübe Nächte 10
5.	Verm. Regen. Schnee. Stütm.	Schnee. Wind.	Trüb. Schnee.	Nächte mit Wind 4 Stürm. Nächte
6.	Trüb. Schnee,	Trüb.	Schön.	Nächte mit Nebel
7. !	Trüb.	Neb. Reg. Schnee.	Verm. Wind.	Nächte mit Neber 2
8.	Schön, Stürm.	Regen. Wind.	Trüb.	Nächte mit Regen 3
	Vermischt.	Heiter.	Heiter.	. Macuta mic wesen
9.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	Betrag des Regens
1.	Heiter.	Heiter,	Heiter.	und Schnee's 14
2.	Vermischt.	Vermischt.	Verm. Wind.	Liuica.
3.		Trüb. Regen.	Wind. Verm.	Herrschende Winde
4.		Verm. Wind.	Verm. Stürm.	O. und NO.
5.		Trüb. Wind.	Heiter.	
6.		Trüb.	Trüb.	Zahl der Béob-
7.	Trüb.	Vermischt.	Trüb.	achtungen 294.
7. 8.	Trüb.	Schön,	Schön.	NB. Die Donau machte diesenWin-
9.	Schön,	Schön.	Vierm, Wind.	ter keinen vollen Eisstofs.
	•	,		·

Neue Verlagswerke von J. L. Schrag zur Leipziger Oster-Messe 1812.

- Denkschriften der physikal, medicin. Societät zu Erlangen. Erster Band mit 5 Kupfert. gr. 4. 4 Thlr. 12 gr. oder 6 fl. 52 kr.
- Eccard, Dr. A. W. Beobachtung und Heilung der häutigen Bräune. 8. 9 gr. oder 36 kr.
- Fouqué, Friedr. Baron de la Motte, der Zauberring, ein Roman in 3 Bändch. 2 Thir. oder 3-fl. 36 kr.
- Gehlen, A. F., fassliche Anleitung zu der Erzeugung und Gewinnung des Salpeters; zunächst für Landleute gr. 8. 12 gr. oder 42 kr.
- Gütle, J. K., Hand- und Hülfsbuch für alle Künstler und Handwerker, die Kitte, Formen und Massen gebrauchen etc. 8. 21 gr. oder 1 fl. 36 kr.
- Harles, C. F., über die Krankheiten des Pankreas, und insbesondere über die Phthisis pancreatica; mit einigen Beobachtungen, und mit einleitenden Bemerkungen über die Phthisis überhaupt. gr. 4. 18 gr. oder 1 fl. 12 kr.
- Hegel, G. W. F., Wissenschaft der Logik. Erster Band. gr. 8. 1 Thir. 12 gr. oder 2 fl. 24 kr.
- Heinrich, Pl., die Phosphorescenz der Körper, oder die im Dunkeln bemerkbaren Lichtphänomene der anorganischen Natur, durch eine Reihe eigener Erfahrungen und Versuche geprüft und bestimmt. Zweyte Abtheil gr. 4. 2 Rthlr. 12 gr. oder 2 fl. 24 kr.
- Jörg, Dr. J. Ch. G., Schriften zur Beförderung der Kenntniss des menschlichen Weibes im Allgemeinen, und zur Bereicherung der Geburtshülfe insbesondere. Erster Theil, mit 2 Kupfertaf. gr. 8. 1 Thr. 12 gr. oder 2 fl. 24 kr.
- Roth, J. F., Nürnbergisches Taschenbuch. Erstes Bändchen; (Nürnbergs Geschichte) mit 3 illumin. Abbild. 12. geb. mit Schuber. 1 Thlr. 16 gr. oder 2 fl. 45 kr.
- Schellings allgemeine Zeitschrift von Deutschen für Deutache. Erstes Stück. gr. 8.
- Sendtner's, I Gedichte. (Commissions Artikel) 8. 21 gr. oder 1 fl. 24 kr.
- Sie bold, Elias v., Lehrbuch der theoretisch praktischen Enthindungskunde, zu Vorlesungen für Aerzte, Wundärzte und Geburtshelfer. Erster Band (theoretische Entbindungs-kunde) 3te verm. u. verbess. Ausg. gr. 8. 2 Thir. oder 3fl.
- Studien, mineralogische, von Leonhard und Selb. Erstes Bändchen mit Kupfern und Karten. gr. 8. in Umschlag geheftet. 1 Thir. 12 gr. oder 2 fl. 45 kr.
- Treviranus, G. R., über den Bau der Arachniden. Mit 5 Kupfertaf. gr. 4. in Umschlag. 1 Thlr. oder 1 fl. 36 kr.
- Winke, die Kuhpockenimpfung betreffend. 8. 6 gr. oder 18 kr.

Nachricht.

Bei der angelegentlichsten Sorge für die schnelle Versendung der Monatheste dieses Journals, und dem Wunsche, dass dieselben auch durch die Vermittlung aller übrigen Buchhandlungen baldmöglichst in die Hände der Besteller gelangen, ist leider das Letzte nicht immer der Fall, und es liesen desswegen schon östers von mehreren Seiten Klagen bei der Redaction ein.

Es ist bereits vom Anfange dieses neuen Journals die Einrichtung getroffen worden, den Tag der Versendung eines jeden Hestes auf der Rückseite des Umschlags zu bemerken, und daraus mögen die Abnehmer bisher ersehen haben, dass es nicht meine Schuld ist, wenn sie unverhältnissmäseig später in ihren Besitz kommen. Diesem Uebelstande wäre wohl am besten abzuhelsen, wenn die Bestellungen nur in den solidesten Buchhandlungen gemacht würden, denn leider ist die Insolidität vieler Handlungen die einzige Ursache an der Verspätung, oder dem gänzlichen Ausbleiben der bereits erschienenen Heste. Während des Laufes dieses Jahrgangs kann indessen noch dadurch abgeholfen werden, wenn die Abnehmer bei jenen Handlungen, durch die sie es zunächst beziehen, durchaus auf bessere Ordnung dringen. Uebrigens behalte ich es mir vor, die ferner eingehenden Klagen hier speciell zur Sprache zu bringen, und sowohl diejenigen Handlungen, die sich solche Nachlässigkeit zu Schuld kommen lassen, zu bezeichnen, als die thätigern und solidern Handlungen derselben Stadt oder Gegend zu nennen, und für die Folge zur Abnahme des Journals zu empfehlen.

Noch bemerke ich, dass ich mit dem hiesigen Königl. Oberpostamte die Veranstaltung getroffen hahe, dass man dieses Journal gleich andern auch durch alle löbl. Postämter in und aufser Deutschland beziehen kann, und dass es im Innlande von den königl. Postämtern selbst ohne Erhöhung des Ladenpreises abgeliesert wird, damit auch allen jenen Genüge geschehe, die durchaus auf schnellerem Wege in dessen Besitz kommen wollen.

der Verleger.

Ueber die

Murrinischen Gefässe der Alten,

nebst Bemerkungen

über den

Stein Yu der Chinesen,

vom

Landphysik. Dr. C. H. ROLOFF.

Ueber die murrinischen Gefässe der Alten ist seit Jahrhunderten viel gestritten und auch ganz kürzlich die Aufmerksamkeit der Gelehrten auf diesen Gegenstand wieder zurückgeführt worden, ohne daß durch die Menge neuer Ideen und Ansichten, welche dadurch zum Vorschein kamen, die Sache aufs Reine gebracht war. Schon vor mehreren Jahren habe ich mit einer Untersuchung über diesen Gegenstand beschäftigt, und kürzlich die Resultate derselben im Museum der Alterthums-Wissenschaft, herausgegeben von F. A. Wolf und Ph. Buttmann 2. Bd. 5. St. S. 509 u. f. niedergelegt. In dieser Untersuchung habe ich mich bestrebt, die Trugschlüsse einiger Gelehrten aufzudecken, und die richtige Meinung anderer in ihr gehoriges Licht zu setzen!, um auf diesem Wege endlich zu einem sichern Resultate zu gelangen, was mir auch, wie ich hoffe, nicht ganz

misslungen ist. Nicht das Blendende eines eigenen neuen Gedankens hatte hierbei meinen Forschungsgeist gesesselt, sondern indem ich mich für die Meinung derer erklärte, welche die murrinischen Gesässe
für Porzellan halten, gab ich dadurch meiner Abhandlung den bestimmten Zweck, zu untersuchen, ob
diese Meinung, welche sich von ältern Zeiten her
sortdauernd mehrern der scharssinnigsten und kenntnissreichsten Männer als die natürlichste darbot, durch
das, was man vielfaltig dagegen vorgebracht hat,
wirklich entkrästet worden ist, und ob, wo sie etwa
verdunkelt worden ware, sie sich nicht in ein neues
Licht sollte setzen und als die richtige Meinung bewähren lassen.

Oh nun gleich meine Abhandlung im gedachten Museum schon abgedruckt und durch Zusätze, welche Herr Prof Buttmann zu derselben machte, noch mehr geziert ist und einen größern Werth erhalten hat, so komme ich doch der Aufforderung des Herrn 'Akademikers Gehlen an mich, bei Gelegenheit einer Uebersetzung der Bemerkungen des Herrn Profess. Hager über den Stein Yu der Chinesen aus Brugnatelli's Giornale di fisica etc. P. II. p. 258 in diesem Journale für Chemie und Physik Bd. I. H. 1. S. 85, um so lieber nach, und gebe hier einen kurzen Auszug aus jener Abhandlung, da der Gegenstand für die Geschichte der chemischen Künste allerdings nicht ohne Interesse ist. Die weitlauftigeren Beweise für meine Meinung, so wie die kritische Durchführung derselben, muss ich aber, als dem Zwecke dieses Journals zuwider, im obengedachten Museum nachzulesen bitten.

Ueber die Geschichte der murrinischen Gefasse giebt uns Plinius folgende Nachrichten. Pompejus war der erste, der nach Besiegung der Seerauber Klein-Asiens jene Gefasse nach Rom brachte und bei Gelegenheit dieses seines dritten Triumphes (unter dem Konsulat von M. Piso und M. Messala, 693 nach R. E., 61 vor Ch.) sechs solche Becher dem Jupiter anf dem Kapitol (als eine große Seltenheit) weihte. Bald jedoch gingen dergleichen Gefasse in den Gebrauch der Menschen über und wurden in Rom, ihres überaus hohen Preises ungeachtet, so häusig, dass reiche Römer dieselben in ungeheurer Menge besassen und die Steigerung des Preises derselben in die ärgste Modewuth ausartete. (Plin. L. 37,2)

Da wir durchaus keine Ursach haben anzunehmen, dass die Römer in den ersten hundert Jahren nach dieser Epoche, keine richtigen Nachrichten hätten haben können, wie und wo ungefahr diese Geschirre bereitet würden, so kann uns auch nichts hindern, vor der Hand an die alteste Erwähnung der Murrinen; die aber doch schon einem Schriststeller des Augustinischen Zeitalters gehört, uns zu halten. Properz (4, 5, 26) nennt bei einer Aufzählung von allerlei Kostbarkeiten auch

Murreaque in Parthis pocula cocta focis; und er wirst diess so ganz als eine jedermann bekannte und ausgemachte Sache hin, dass man damal doch auf irgend eine Art hinlänglich muss unterrichtet gewesen seyn, dass jene Gesasse gebrannt wurden. Es kann indessen wohl seyn, dass der Geist der Gewinnsucht derer, welche aus erster, zweiter, dritter Hand damit handelten, bald theils wissentlich, theils auch aus wirklicher Unwissenheit, die blinde Wuth

102 Roloff über Murrinische Gefässe

der Käufer durch allerlei Erdichtungen zu reitzen suchte, und sie so von der Wahrheit abbrachte oder doch irre machte. Und so ließe sich es erklaren, wenn spätere römische Schriftsteller bei Erwähnung der murrinischen Gefaße nur so viel gewußt zu haben scheinen, daß sie aus Asien kämen und dort an mehrern Orten, besonders im Reiche der Parther und namentlich in Karmanien angetroffen würden; wobei einige wähnten, daß das Material in der Erde aus einer durch Wärme verdichteten Flüssigkeit entstände; welche Notizen wir abermals im Plinius (a. a. O.) finden.

Derselbe Schriftsteller beschreibt hierauf die Gefaße selbst, aher, wie sich versteht, nicht für uns,
die wir sie unter diesen Namen nicht kennen, sondern für seine Zeitgenossen, welchen die Autopsie zu
Hilfe kam. Da es zum großen Theile ehen darauf
ankommt, wie diese Beschreibung ausgelegt werde,
so will ich sie fürerst nur in der Ursprache beibringen.

Amplitudine nusquam parvos excedunt abacos; crassitudine raro, quanta dictum est vasi potorio. Splendor his sine viribu, nitorque verius quam splendor. Sed in pretio varietas colorum, subinde circumagentibus se maculis in purpuram candoremque et tertium ex utroque ignescentem, velut per transitum coloris purpura candescente aut lacte rubescente. Sunt qui maxime in iis laudent extremitates et quosdam colorum repercussus, quales in coelesti arcu spectantur. His maculae pingues placent. Translucere quidquam, aut pallere vitium est: item sales verracaeque, non emi-

nentes, sed, ut in corpore etiam plerumque, sessiles. Aliqua et in odore commendatio est.

Von den übrigen Stellen worin die Murrinen erwähnt werden, und wovon wir die meisten im Verfolge dieser Abhandlung zu erwagen haben, füge ich hier nur noch diejenigen bei, welche die Beschreibung des Plinius in Absicht der Eigenschaften und des Gebrauchs dieser Gefäse für uns einigermassen ergänzen konnen. In Absicht der Zerbrechlichkeit gehört hieher noch eine andere Stelle des Plinius aus der Vorrede zum 33sten Buche, wo er dieselben nur beilaufig erwähnt:

Murrina et crystallina ex eadem tellure effodimus, quibus pretium faceret ipsa fragilitas. Hoc argumentum opum, haec vera luxuriae gloria existimata est, habere, quod posset statim totum perire.

Die Undurchsichtigkeit geht noch hervor aus folgendem Epigramme Marzials (4, 86):

Nos bibimus vitro, tu murra, Pontice quare?.

Prodat perspicuus ne duo vina calix. und aus einem andern desselben Dichters (14, 113) der Gebrauch zu heißen Getränken:

Si calidum potas, ardenti murra Falerno Convenit, et melior fit sapor inde mero.

An andern Stelleu (10, 80. 13, 110.) bedient sich Marzial des Ausdrucks murrina picta und maculosae pocula murrae. Aus den übrigen Stellen der Alten führe ich hier nur an, daß diese Gefaße am häufigsten mit den krystallenen, zuweilen auch mit solchen aus Onyx, zusammen genannt werden; daß sich Seneca einmal (de Benef. 7, 9.) in Beziehung auf

die vorhergenannten crystallina und murrina des Ausdrucks capaces gemmae bedient; und dass unter den alten Rechtsgelehrten, deren Fragmente in den Digesten (Lib. 33 Tit. 10 u. 34 Tit. 2.) sich befinden, die Frage ventilirt ward, ob man bei Erbschaften und ähnlichen Fällen die krystallenen und murrinischen Gefässe, die zum Essen und Trinken bereitet seyen, zur supellex oder zu den gemmis zu rechnen habe.

Die Neuern bemüheten sich nun, aber meistens ohne vorher alle wesentliche Kennzeichen der Murrinen genau erwogen zu haben, den Stoff derselben gleichsam a priori zu ergründen; und so war es möglich, dass sogar Manuer von ungemeinen Kenntnissen auf so mancherlei zum Theil abenteuerliche Meinungen gerathen konnten, indem man sie geschnitten oder gedrechselt oder sonst verfertigt glaubte, bald aus gebranntem Myrrhenharz, oder aus einem Stoffe von zerstossenen Muscheln u. dgl. bald aus edlen Steinen aller Art, als Sardonyx, Dendrachat u. s. w., worunter die neuesten Meinungen sind die von Veltheim, der sie für chinesischen Speckstein, von Mongez, der sie für den Kaschalong, eine Art Achat aus der Mongolei, und von Hager, der sie für einen chinesischen Stein Yu aus dem schlechte erklarte. Aber von Anfang an gab es auch stets Gelehrte vom ersten Range, welche in obigen Beschreibungen das Porzellan erkannten, worunter wir hier nur Cardanus, Jul. Cäs. Scaliger, Salmasius, Mariette und Fincent nennen.

Eine bunte Mischung von Meinungen, wovon jeder Schriftsteller die seinige mit denselben Stellen beweist wie der andere. Nicht selten mochte dabei die zu große Vorliebe für irgend einen nicht recht gekannten Ueberrest des Alterthums den Verstand blenden, daß man wesentliche Kennzeichen übersah. Beispiele davon führt Christ an in seiner Abhandlung

De Murrinis veterum disquisitio. Lips. 1745. 4. S. 26, 27; aber das Beste giebt er durch sich selbst indem er an zwei alten Gefaßen, die er S. 32-35 genau beschreibt und deren ihm übrigens ganz unbekannte Masse er für einen Onyx- oder Alabaster- ähnlichen Dendrachat halt, alle von den Alten angegebenen Merkmale der Murrinen endeckt zu haben glaubt. — Und in gleichem Falle befinden sich Veltheim und Hager mit ihren Erklarungen, jener in seiner Schrift

Ueber die Vasa Murrina. Helmst. 1791. 8. vermehrt abgedruckt im Ersten Bande seiner vermischten Außatze Helmst. 1800. 8

dieser in seiner

Description des Médailles chinoises du Cab. Imp. précédée d'un essai de Numismatique chinoise, avec des éclaircissemens sur le commerce de Grecs avec la Chine, et sur les Vases précieux, qu'on y trouve encore. Paris 1805.

Unter allem, was seit einigen Jahrhunderten über die Vasa murina geschrieben worden, zeichnet sich indessen die oben angeführte Schrift von Christ durch ihre mit vieler Gelehrsamkeit verbundene Ausführlichkeit am vortheilhaftesten aus; und die Beste nach derselben ist wohl die des gründlichen und scharfsinnigen Veltheim. Mit beiden, und vorzüglich mit jener, werde ich mich daher am ausfuhr-

lichsten beschäftigen, und die darin vorgetragenen Meinungen und Gründe am völlständigsten darlegen müssen; besonders da Christ gerade die Meinung, für welche ich mich erklärt habe, vor allen übrigen bestreitet. Auf die Meinung des Herrn Prof. Hager werde ich weiter unten zurückkommen. - Christ nennt den Stoff der Murrinen überall murra; und obgleich er (S. 1) zugibt, dass die echten murrina żuweilen vielleicht auch murrea geheißen haben; und obgleich das, was nach ihm unechte Murrinen waren, in den Pandecten von Javolenus murrea vasa, von Ulpian murrina genannt wird, so unterscheidet er doch (S. 4. und an andern Orten) zwischen beiden Formen, halt nur die murrina für die echten Gefasse, welche aus einem aus der Erde gegrabenen Stein gedrechselt worden seyen, und dagegen die murrea des Properz und nachfolgender Schriftsteller für nachgemachte Murrinen, wosur er auch Arrian's μορρίτη λιθία (S. unt.) erklart. S. 5, 9, 10, 35, 54 beruft er sich auf die von Plinius angeführten ausern Kennzeichen, die ich unten ausführlich erortern werde.

Nach S. 6, 9, 44, 45 soll erhellen, dass es ein gegrabener Stein und zwar ein Edelstein gewesen, aus den Worten des Plinius: Murrina et crystallina ex eadem tellure effodimus; — humorem putant sub terra calore densari; und aus dem Worte inveniuntur; denn was man aus den Werkstätten der Künstler erhalte, werde nicht gesunden, sondern versertigt. Ferner (S. 6.) da Plinius (35, 12) sage: In sacris hodie non murrinis crystallinisve, sed sictilibus prolibatur simpuviis; eo pervenit luxuria, ut etiam sictilia pluris constent, quam murrina; so würden

ja offenbar die Murrinen den sictilibus entgegengesetzt.

- S. 9, 10. Plinius sage beim Krystall, dass er auf entgegengesetztem Wege als die Murrinen entstehe: da nun diese nach der Alten Vorstellung durch natürliche Kälte entständen, so folge daraus, dass auch die Murrinen durch natürliche Wärme, nicht in Oesen, verhartet würden.
- S. 7, 29. Unter den Glasarten spreche Plinius (36, 26.) auch von solchen, wodurch die Murripen und andere Edelsteine nachgemacht würden, wodurch also jene offenbar für einen Stein erklärt würden; denn sonst würde er die echten Murrinen selbst unter den Glasarten anführen.
- S. 5. Eben so stelle Seneca (de Benef. 7, 9.) die murrinischen Becher mit den krystallenen zusammen und nenne nachher beides capaces gemmas. Auch an einem andern Orte verbinde er sie mit den krystallenen und unterscheide sie von den Tiburtischen Bechern, als von Thonwaaren, et genere et specie. (Epist. 119)
 - S. 10. Die Murrinen seyen schwer gewesen; was eine Eigenschaft des Marmors und der Edelsteine, nicht aber des Glases und der Fictilien sey.
- S. 8. Da Plinius ausdrücklich sage, dass die Murrinen selten größer als ein Trinkgeschirr gefunden würden, so sey es kein Porzellan, dem man jede beliebige Größe geben könne.
- S. 9 Plinius rede von einem großen murrinischen Becher, der am Rande abgebissen worden;
 die murra sey also zarter und weicher als die übrigen Edelsteine, auch als das Porzellan gewesen, das
 sich nicht abnagen lasse.

108 Roloff über Murrinische Gefässe

S. 8. die Murrinen, besonders die größern, wurden zu Rom sehr theuer bezahlt und erhielten sich in diesen Werthe bis auf die Zeiten Trajans. Dieß könne nur bei Gefaßen aus einem Edessteine, nicht bei Fictilien der Fall seyn; denn dieser könnten bei zunehmender Nachfrage auch immer mehr geschafft werden.

Diess sind Christ's Einwürse; von welchen ich aber hoffe darthun zu können, dass sie größtentheils aus unerwiesenen Annahmen und petitionibus principii bestehen, oder doch das nicht beweisen, was sie sollen.

So ist zusörderst jeder Unterschied, den Christ zwischen den Namen aufstellen will, durchaus unbewiesen; und jedem unbefangenen Leser der Stellen der Alten muss es einleuchten, dass sowohl murra oder murrina vasa, als murrea und das griechische μορρίνη einen und denselben Gegenstand bezeichnen. Aus den Worten Ulpians (Dig. 34 Tit. 2, 19 §. 19.): Murrina autem vasa in gemmis non esse scribit Cassius, erhellt vielmehr, dass Cassius die vasa murrina (die man, so lange kein anderer Beisatz hinzukemmt, durchaus nur von den echten verstehen darf) von den Edelsteinen ganzlich ausschloß. Nach Christ's eigenem Grundsatz, der die spätern Schriftsteller für gültigere Zeugen gehalten wissen will (S. 2, 5), wird also hier Properzens älteres Zeugniss sehr nachdrücklich bestätigt. Denn waren die Murrinen von einer feinen und schonen Steinart gewesen, so hatten sie nothwendig zu den gemmis gerechnet werden müssen.

Das Zeugniss des Properz will nun Christ zusorderst durch seine Alter schwächen, da der Name murra und murrina, der vor Casars und des Triumvirats Zeiten gar nicht vorkomme, zu Augusts Zeiten nur von einigen ganz schüchtern und obenhin àls von einer seltnen und wenig bekannten Sache gebraucht werde; während zu Nero's Zeiten die Gelehrten als von einem hinlänglich bekannten Gegenstande davon reden. In jener ältern Zeit habe man diese Gesasse nur als Seltenheit in Tempeln gesehe August selbst habe nur Ein solches gehabt. Properz sey also durch Volksreden getauscht gewesen, und habe nichts besseres schreiben können. Wenn aber derselbe Dichter (5, 8. 10, v. 22) ein Gefass oder eine Büchse murreus onyx nenne, so benenne er einen wirklichen Stein, sey es der Onyx oder der Onyx-Alabaster, nach seiner Aehnlichkeit mit einem andern Stein, der murra. Außerdem sucht er die Beweiskrast dessen, was man aus dem Properz ziehen könnte, durch die Unsicherheit zu schwächen, welche auf der Lesart der gesammten Properzischen Gedichte ruhe, wie denn gerade der erst angeführte Vers von Turnebus (Adv. 8, 1) so angeführt werde: Murrheaque in Parthis pocula cocta suis, was sich mit Plinius Worten wohl vereinigen lasse. Aber Properz könne auch die nachgemachten Gefasse, die murrea (S. oben) meynen, und diess werde um so wahrscheinlicher, da er sie dort mit den thebzischen Waaren verbinde, welche, wie aus Arrian sich schließen lasse, hauptsächlich aus Kunstproducten bestanden.

Hiergegen erinnere ich, dass die Behauptung, August habe nur ein einziges murrinisches Gefassgehabt, aus der Stelle Suetons, wo es stehen soll, durchaus nicht bewiesen werden kann, da es dort

nur heisst, August habe den Vorwurf, dass er nach prächtigem Geräthe geitze, dadurch widerlegt, dass er bei der Eroberung Alexandriens aus dem gesammten königlichen Vorrathe nur einen einzigen murrinischen Becher sich vorbehielt. (Suet. Aug. 71.) Dass vielmehr in den 32 Jahren, welche zwischen Pompejus Triumph und der Einnahme Alexandriens verflossen, murrinische Gefaße genug nach Rom gekommen sind, ist nicht nur durch ich selbst höchst währscheinlich, sondern auch aus den ausdrücklichen Worten des Plinius geht hervor, dass, nachdem Pompejus die sechs Becher aus der asiatischen Beute dem Jupiter geweiht, dergleichen Geschirre sofort protinus - auch in den Gebrauch der Menschen gekommen seyen. Dadurch wird denn auch der ungeheure Luxus begreiflicher, der in den bald darauf folgenden Zeiten von Privatleuten damit getrieben ward, da nach Seneca's Worten (Epist. 123.) jeder angesehene Mann Maulesel hatte, um seine krystallene, murrinische und kunstreich gearbeitete Gefäße zu tragen, und es ein Schimpf schien, Gerathe zu haben, das sich sicher stoßen und schütteln ließ, und da nach Plinius a. a. O. die Murrinen, welche Nero einem einzigen Privatmanne abnahm, sein ganzes Schauspielhaus jenseit der Tiber einnahmen. Es ist also durchaus keine Ursach anzunehmen, dass Properz so unwissend über diese Gefässe gewesen. Er, der bekanntlich ein Zeitgenosse Tibulls und Ovids war, konnte von Personen, die mit Pompejus in Asien gewesen waren, Nachricht über die Herkunft dieser Gefasse haben; er und seine Zeitgenossen konnten deren genug in Händen gehabt haben, um eine Glasur daran zu bemerken und getrost jenes Parthis cocta focis auszusprechen. An seinem Ausdrucke wenigstens ist jene Schüchternheit, von welcher Christ spricht, nicht sichtbar. — Die Auslegung der andern Properzischen Stelle wird gewißs jedermann für sehr gezwungen und schwer zu begreifen. oder vielmehr für geradezu falsch erklären müssen. Dort ist von Salben die Rede, und Onyx, so wie an andern Stellen alabastrum, für den allgemeinen Namen einer Salbenbüchse zu nehmen, die man so nannte, weil sie gewöhnlich aus dem Alabaster verfertigt waren, den man auch Onyx nannte. (Dioscorides 5, 153. Plin. 56, 8.) So wie also Theokrit goldene Balsambüchsen zewena adalasse nennet, so heißt hier eine murrinische murreus onyx. — Aus der Verbindung endlich beim Properz

Seu quae palmiferae mittunt venalia Thebae,

Murresque in Parthis pocula cocta focis, kann unmöglich folgen, dass hier unechte, in Parthien verserigte Murrinen zu verstehen seyen; selbst dann nicht, wenn wirklich aus Theben oder Diospolis unechte, nachgemachte Murrinen kamen, was doch gar nicht aus der Stelle in Arrians Erythräischem Periplus (Arr. Peripl. M. Erythr. p. 2, 1.38. Ed. Genev. Huds. p. 4), worin es Christ liest, folgt.— Was aber Christ von der Unsicherheit der Lesart im Properz sagt, so wie der angebliche Unterschied zwischen murreus und murrinus, bedarf bei kritischen Beurtheilern. keiner Widerlegung. Beides spricht sich gleich aus als das, was es ist, eine Nothhulse.

Allerdings sagt Plinius von den murrinis, dass sie aus der Erde gegraben werden, allein er sagt dasselbe von den crystallinis. Wortlich darf er also

112 Roloff über Murrinische Gefässe

nicht verstanden werden, denn diese Wortform bedeutet nur die verfertigten Gefaße, die man nicht aus der Erde gräbt. Er meynt also den Stoff zu beiden; und so hat er vollkommen Recht, auch wenn die Murrinen Porzellan sind. Plinius spricht dort gar nicht als technicher Schriftsteller. Die Stelle ist in der Vorrede zum 33. Buche, die moralischen Inhalts ist, und wo er, nachdem er gesagt, dass die edlen Metalle etwas gemeines geworden waren, hinzusetzt: Murrina et crystallina ex eadem tellure (nämlich wie jene Metalle) effodimus, quibus pretium faceret ipsa fragilitas. Hier ist blos rhetorischer Styl; der Ausdruck ist gerechtfertigt, sobald der Stoff aus der Erde kommt, ohne dass er ein Stein oder Edelstein zu seyn braucht. Vielleicht hat Plinius die Natur dieser Stoffe selbst nicht gekannt. Sein putant in den Worten, humorem putant sub terra calore densari, zeigt augenscheinlich nur ein nicht ungegründetes Mistrauen gegen die Meinung anderer; eine Meinung, die aus dem damaligen Stande der Chemie und Mineralogie erklärlich ist. Ueberdiess redeten diese Gelehrten blos von verdichten, welches man gar nicht nöthig hat vom eigentlichen Versteinern zu verstehen.

Doch wir wollen die ganze Stelle des Plinius von der Herkunst der Murrinen nochmals betrachten: Oriens murrina mittit; inveniuntur enim ibi in pluribus locis, nec insignibus, maxime Parthici regni, praecipue tamen in Carmania. Humorem putant sub terra calore densari. Amplitudine nusquam parvos excedunt abacos, crassitudine raro, quanta dictum est vasi potorio. Splendor etc. Hier wird nicht, wie an jener andern Stelle, von dem Stoffe, sondern von

den versertigten Gesassen selbst gesprochen, denn nur von diesen ist unmittelbar vorher die Rede. Christ hingegen versteht es von den Steinen woraus sie gemacht wurden und stützt sich und seine Meinung hauptsächlich auf das Wort inveniuntur. Es ist wahr, dass das verbum invenire sehr geläusig vom Finden der Naturproducte ist, allein in dem Worte selbst liegt durchaus nichts, was es an diesen Sinn bande und Plinius gleichzeitige Leser, welche das Oriens murrina mittit in diesem Zusammenhange, der ganz verschieden ist von dem in jener Vorrede, sogleich nur von den sertigen Gesassen verstehen konnten, verstanden nun auch gleich das inveniuntur so.

Die Worte Humorem putant sub terra calore densari machen freilich eine kleine Unterbrechung des Sinnes; allein wenn ich sie wirklich recht verstehe, so konnte diese kleine gleichsam parenthetisch eingeschaltete Notiz den Zusammenhang des Ganzen nicht stören. Vielleicht hat aber auch Plinius Kürze den wahren Sinn dieser Worte für uns verdunkelt.

Es gab ehedem Gelehrte (Cardan. de Subtil. Lib. V. p. 188. Ed. 1559. J'C. Scaliger ad Cardan. Exercitat. 92.), welche von dem chinesischen Porzellan lehrten, es werde, wenn es verfertiget sey, eingescharrt, um unter der Erde binnen 80—100 Jahren erst zu seiner Vollkommenheit zu gelangen. Diese verstanden Plinius Worte von einem ahnlichen Verfahren und glaubten daran. Aber kounte nicht wirklich eine solche Meinung von den Murrinen zu Plinius Zeiten im Schwange gehn, so dass man deren Masse für eine in Formen eingegrabene Flüssigkeit hielt, die sich unter der Erde verdichte? — Wenn

Roloff über Murrinische Gefässe

nicht verstanden werden, denn diese Wortform bedeutet nur die verfertigten Gefaße, die man nicht aus der Erde grabt. Er meynt also den Stoff zu beiden; und so hat er vollkommen Recht, auch wenn die Murrinen Porzellan sind. Plinius spricht dort gar nicht als technicher Schriftsteller. Die Stelle ist in der Vorrede zum 53. Buche, die moralischen Inhalts ist, und wo er, nachdem er gesagt, dass die edlen Metalle etwas gemeines geworden waren, hinzusetzt: Murrina et crystallina ex eadem tellure (nämlich wie jene Metalle) effodimus, quibus pretium faceret ipsa fragilitas. Hier ist blos rhetorischer Styl; der Ausdruck ist gerechtfertigt, sobald der Stoff aus der Erde kommt, ohne dass er ein Stein oder Edelstein zu seyn braucht. Vielleicht hat Plinius die Natur dieser Stoffe selbst nicht gekannt. Sein putant in den Worten, humorem putant sub terra calore densari, zeigt augenscheinlich nur ein nicht ungegründetes Mistrauen gegen die Meinung anderer; eine Meinung, die aus dem damaligen Stande der Chemie und Mineralogie erklärlich ist. Ueberdiess redeten diese Gelehrten blos von verdichten, welches man gar nicht nothig hat vom eigentlichen Versteinern zu verstehen.

Doch wir wollen die ganze Stelle des Plinius von der Herkunst der Murrinen nochmals betrachten: Oriens murrina mittit; inveniuntur enim ibi in pluribus locis, nec insignibus, maxime Parthici regni, praecipue tamen in Carmania. Humorem putant sub terra calore densari. Amplitudine nusquam parvos excedunt abacos, crassitudine raro, quanta dictum est vasi potorio. Splendor etc. Hier wird nicht, wie an jener andern Stelle, von dem Stoffe, sondern von

den versertigten Gesassen selbst gesprochen, denn nur von diesen ist unmittelbar vorher die Rede. Christ hingegen versteht es von den Steinen woraus sie gemacht wurden und stützt sich und seine Meinung hauptsächlich auf das Wort inveniuntur. Es ist wahr, dass das verbum invenire sehr geläusig vom Finden der Naturproducte ist, allein in dem Worte selbst liegt durchaus nichts, was es an diesen Sinn bande und Plinius gleichzeitige Leser, welche das Oriens murrina mittit in diesem Zusammenhange, der ganz verschieden ist von dem in jener Vorrede, sogleich nur von den sertigen Gesassen verstehen konnten, verstanden nun auch gleich das inveniuntur so.

Die Worte Humorem putant sub terra calore densari machen freilich eine kleine Unterbrechung des Sinnes; allein wenn ich sie wirklich recht verstehe, so konnte diese kleine gleichsam parenthetisch eingeschaltete Notiz den Zusammenhang des Ganzen nicht stören. Vielleicht hat aber auch Plinius Kürze den wahren Sinn dieser Worte für uns verdunkelt.

Es gab ehedem Gelehrte (Cardan. de Subtil. Lib. V. p. 188. Ed. 1559. J'C. Scaliger ad Cardan. Exercitat. 92.), welche von dem chinesischen Porzellan lehrten, es werde, wenn es versertiget sey, eingescharrt, um unter der Erde binnen 80—100 Jahren erst zu seiner Vollkommenheit zu gelangen. Diese verstanden Plinius Worte von einem ahnlichen Verfahren und glaubten daran. Aber konnte nicht wirklich eine solche Meinung von den Murrinen zu Plinius Zeiten im Schwange gehn, so dass man deren Masse sur eine in Formen eingegrabene Flüssigkeit hielt, die sich unter der Erde verdichte? — Wenn

Roloff über Murrinische Gefaße

den Murrinen zum Krystall sagt: Contraria huic causa crystallum facit; gelu vehementiore concreto, so folgt daraus gar nicht, daß beide Entstehungsarten auf natürlichem Wege vor sich gehen müßten. Es kam hier blos auf einen Gegensatz an; diesen gewährte die Warme, welche die Murrinen, und die angebliche Kälte, welche den Krystall erst machte, hinreichend.

Christ freilich versteht nun auch das gleich darauf von der Größe gesagte immer von den natürlichen Steinen und beweißt, wie wir gesehen haben, daß es keine Fictilien seyn könnten daraus, weil man diese in beliebiger Größe machen könnte. Allein, mag der Sinn jenes Zwischensatzes seyn, welcher er wolle, der Plural excedunt geht doch offenbar wieder auf das erste murrina, was, wie wir gesehen haben, die Gefäße selbst bezeichnen muß. Daß man keine größern Gefäße machen könne, steht nun nicht da. Die asiatischen Nationen, woher diese Murrinen kamen, machten sie nun einmal nicht größer, wovon wir die Ursache gar nicht nothig haben aufzusuchen.

Weit schwächer ist Christs Behauptung, die Murrinen könnten keine Fictilien seyn, weil Plinius und Seneca sie den Fictilien entgegen setzten. Wer sieht nicht, dass bei beiden blos das kostbare ausländische gemmenartige Fabricat der gemeinen Thon- und Topserwaare entgegengesetzt wird, und in diesem Sinne sehr füglich mit den Krystallgesassen verbunden werden konnte? In der Stelle des Seneca, wo das tiburtinische Geschirr ausdrücklich genannt wird (S. oben), ist diess so augenscheinlich, dass nur

das Christ sie auch nur anführte. Aber auch beim Plinius wird durch einen sehr natürlichen und gewöhnlichen Sprachgebrauch unter Fictilia die alltagliche einheimische Töpferwaare den kostbaren, fremden und selbst problematischen Murrinen entgegengesetzt.

Kurz, man zweisle nicht: Plinius war über die Herkunst der Murrinen mit Properz einerlei Meinung. Wäre er es nicht gewesen, so würde er ihm, wie andern ältern Schrifstellern, mit deutlichen Worten widersprochen haben.

Sehr auffallend aber ist es, wenn Christ (S. 9.) auch in den von Plinius als Fehler der Murrinen angeführten sales verrucaeque, non eminentes, sed, ut in corpore etiam plerumque, sessiles, Eigenschaften von Steinen, nicht aber von Gefassen in Oesen gebraunt, erkennen will. Werden nicht bei allen feinern Waaren dieser Art diejenigen zum Ausschuss gethan, welche griesig oder wie mit Salz bestreut sind, und Bläschen haben, die als flach hervorstechende Wärzchen sich außern? Und werden nicht durch diese Worte die Murrinen gleichsam augenscheinlich als gebrannte Gefasse heschrieben? Bei Steinen soll diess vorkommen? Vielleicht, auf der Oherflache, so wie sie gefunden werden. Aber aus diesen angeblichen Steinen sollen ja die Gefaße erst geschnitten worden seyn. An Erhabenheiten, wie Warzen, ist also gar nicht zu denken; denn diese würden ja, wenn man etwa die natürliche Oberfläche des Steines benutzen wollte, geradezu weggeschliffen; jeden andern Fehler aber, der dadurch

oder sonst zum Vorschein käme, und den die sales noch etwa bezeichnen könnten, wußten ja die alten Steinschleiser sehr gut zu verbergen, wie diess Plinius (57, 2.) sogar bei den Krystallen versichert, wie viel mehr also bei den undurchsichtigen Murrinen.

Dass Plinius unter den Glasarten auch eine anführt, welche die Murrinen nachahmt, hat seine
Richtigkeit. Seine Worte sind (36, 26.): fit et album
(namlich vitrum) et murrinum, aut hyacinthos sapphirosque imitatum, et omnibus aliis coloribus. Allein wie kann hierdurch die echte Murra zum Edelstein erhaben werden? die Fayanze ist eine Nachahdes Porzellans; unser Porzellan selbst war anfänglich
eine Nachahmung des chinesischen; und giebt es
nicht auch bei uns glaserne Gefäse, die dem Aeussern
nach zuweilen dem Porzellan aufs täuschendste ahnlich sind? Diess ist genau derselbe Fall wie mit dem
vitrum murrinum des Plinius; wobei also die echten
murrina eben so gut ein sictile bleiben konnen, wie
das chinesische Porzelan und unseres.

Dass in mehrern Stellen der Alten die Murrinen mit den krystallenen und audern steinernen Gesassen zusammengestellt werden, beweist so wenig, dass ich mich überhoben glaube, es zu widerlegen. Wollte man ja einiges Gewicht darauf legen, so setze ich mit Zuversicht allen solchen Stellen die einzige des Javolenus aus den Pandekten entgegen, wo es heist (55, tit. 10, 3. §. 4): Murrea autem vasa et vitrea, quae ad usum edendi, et bibendi causa parata essent, in supellectili dicuntur esse. Eine Stelle, die, sobald man nur einigermassen solche Zusammenstellungen etwas will beweisen lassen, weit lauter für meine Meinung spricht, als alle jene zusammen für die andere: daher

auch Christ hier besonders seine nachgemachten murrea zu Hülfe rust; und auch so nicht sicher genug sich glaubend, den Verdacht außert, im vollständigen Werke des Javolenus mochte wohl ausführlicheres über diese Gefässe gestanden haben.

Könnte die Zusammenstellung mit Steinen etwas beweisen, so hatte Christ die Beschreibung einer prachtigen Thür im Sidonius Apolkinaris (Epithalem. Ruricii et Iberiae v. 20) hier beibringen müssen, die er nach einer ganz unstatthaften Schreibart zu einem andern Zwecke braucht. Sobald wir indessen annehmen, dass Sidonius die Thürslügel mit murrinischen. Platten belegt und mit allerlei Edelsteinen besetzt sich dachte, so fällt jeder gegnerische Gebrauch dieser Stelle von selbst weg. Allerdings begreift Seneca die krystallenen und murrinischen Gefasse unter dem Ausdrucke capaces gemmas; aber ohne mich hier auf Christ's eigene Worte über die Unbestimmtheit des Wortes gemma bei den Alten (S. 5. 18.) zu berufen. so kann ja der uneigentliche Ausdruck einer blos rhetorischen Stelle nicht das mindeste beweisen. Dass sie aber schwer gewesen, woraus hervorgehen soll. dass sie kein Porzelan gewesen, diess schließt Christ aus der einzigen Stelle des Statius (3 Silv. 4, 57.) hic pocula magno

Prima duci, murrasque graves, crystallaque portat

. Candidiore manu: crescit nova gratia Baccho.

Aber hier kann graves eben so wohl zu Bezeichnung der Große, und folglich Kostbarkeit, der dargereichten murrinischen Becher stehn; in welchem Falle der Ausdruck eben das sagt, was bei *Juvenal* (6. 56.)

118 Roloff über Murrinische Gefässe

Grandia tolluntur crystallina, maxima rursus Murrina;

als auch von ihrer specifischen Schwere in Vergleichung mit andern Murrinen, wenn wir annehmen,
daß man eben so wie bei Krystallen und Perlen (Plin.
57, 2, und 9, 35.) auf die specifisch schwerern Stücke
einen größern Werth legte. In keinem Falle folgt
daraus was Christ will.

Die Meinung Veltheims, dass die Murrinen aus Speckstein verfertigt gewesen halt ehenfalls die Prüfung nicht aus. Er sagt: "sie seyen hochst selten größer gewesen als gewöhnliche Trinkbecher"; welches er nun für seine Specksteingefaße sehr passend findet. Dass unter den murrinischen Gefässen einige ziemlich groß waren, erhellet aus dem theuren Gefasse, dessen Plinius (37, 2.) erwähnt, und das drei sextarios, also doch gewiss mehr als ein Berliner Quart, vielleicht anderthalb Quart hielt. Und dass überhaupt die größern nicht "höchst selten" waren, sieht man'an den capacibus gemmis des Seneca, den maximis murrinis des Juvenal, den gravibus murris des Statius. Veltheims Behauptung ist ein Missverstand der Worte des Plinius: Amplitudine nusquam parvos excedunt abacos; crassitudine raro, quanta dictum est vasi potario. Hier betrifft die Vergleichung mit den vasis potoriis blos die Dicke; ihrem Umfange nach aber werden sie mit den parvis abacis verglichen, worunter ich kleine Töpfe verstehe, Hr. Prof. Buttmann aber lieber Teller verstanden wissen will. - (Vergl meine Abhandl. im Museum.)

In Rücksicht des Glanzes irrt Veltheim abermals. Plinius sagt: splendor his sine viribus, nitorque verius quam splendor. Diess ist kein Fettglanz des Specksteins, sondern Plinius drückt sich offenbar hier nur so im Gegensatz von den Krystallgesassen aus, und der Glanz unsers Porzellans konnte nicht deutlicher als durch jene Worte ausgedrückt werden. Wären die Murrinen überhaupt chinesischer Speckstein gewesen, so lässt es sich gar nicht einsehen, wie man hatte auf den Gedanken kommen konnen, denselben durch einen Glasslus nachzuahmen.

Auch widerspricht Veltheim's Meinung der Umstand, dessen er vielleicht absichtlich gar nicht erwähnt, dass flache Warzen als Fehler angegeben werden, und das Spielen in Regenbogenfarben, das man zuweilen an den Rändern bemerkte. Naturlich lässt sich bei einem aus Stein geschnittenen Gefaße jener Fehler gar nicht denken; und diese Erscheimung setzt voraus, dass die Kauten bei den wenigen Murrinen, welche diese Eigenschast besaßen, nicht blos glatt, sondern dass sie entweder glasartig waren, oder eine Verglasung hatten, worin, wenn die dazu ersorderliche Form dazu kam, die Strahlen sich brechen und divergiren konnten.

Jetzt werde ich nur noch die übrigen, im Ohigen nicht schon erörterten Eigenschaften und Kennzeichen der Murrinen kürzlich durchgehen, und dann weiter, unten auf Herrn Prof. Hagers Meinung, daß jene Gefässe aus den Steine Yu versertigt gewesen waren, so wie überhaupt auf diesen Stein zuruckkommen.

Vorzüglichen Werth setzte man noch bei den Murrinen auf die Veranderung der Farben, wenn die bunten Stellen bald in Purpur, bald ins Weiße, bald in eine aus beiden gemischte Feuerlarbe übergingen, wie wenn durch das Verlaufen der Farben der Pur-

118 Roloff über Murrinische Gefäße

1

Grandia tolluntur crystallina, maxima rursus Murrina;

als auch von ihrer specifischen Schwere in Vergleichung mit andern Murrinen, wenn wir annehmen,
daß man eben so wie bei Krystallen und Perlen (Plin.
57, 2, und 9, 35.) auf die specifisch schwerern Stücke
einen größern Werth legte. In keinem Falle folgt
daraus was Christ will.

Die Meinung Veltheims, dass die Murrinen aus Speckstein verfertigt gewesen halt ebenfalls die Prüfung nicht aus. Er sagt: "sie seyen hochst selten größer gewesen als gewöhnliche Trinkbecher"; welches er nun für seine Specksteingefaße sehr passend findet. Dass unter den murrinischen Gefässen einige ziemlich groß waren, erhellet aus dem theuren Gefasse, dessen Plinius (37, 2.) erwähnt, und das drei sextarios, also doch gewiss mehr als ein Berliner Quart, vielleicht anderthalb Quart hielt. Und dass iiberhaupt die größern nicht "höchst selten" waren, sieht man an den capacibus gemmis des Seneca, den maximis murrinis des Javenal, den gravibus murris des Statius. Veltheims Behauptung ist ein Missverstand der Worte des Plinius: Amplitudine nusquam parvos excedunt abacos; crassitudine raro, quanta dictum est vasi potario. Hier betrifft die Vergleichung mit den vasis potoriis blos die Dicke; ihrem Umfange nach aber werden sie mit den parvis abacis verglichen, worunter ich kleine Töpfe verstehe, Hr. Prof. Buttmann aber lieber Teller verstanden wissen will. - (Vergl meine Abhandl. im Museum.)

In Rücksicht des Glanzes irrt Veltheim abermals. Plinius sagt: splendor his sine viribus, nitorque verius quam splendor. Dies ist kein Fettglanz des

Specksteins, sondern Plinius drückt sich offenbar hier nur so im Gegensatz von den Krystallgelaßen aus, und der Glanz unsers Porzellans konnte nicht deutlicher als durch jene Worte ausgedrückt werden. Wären die Murrinen überhaupt chinesischer Speckstein gewesen, so lässt es sich gar nicht einsehen, wie man hätte auf den Gedanken kommen konnen, denselben durch einen Glasslus nachzuahmen.

Auch widerspricht Veltheim's Meinung der Umstand, dessen er vielleicht absichtlich gar nicht erwähnt, dass flache Warzen als Fehler angegeben werden, und das Spielen in Regenbogenfarben, das man zuweilen an den Rändern bemerkte. Naturlich lässt sich bei einem aus Stein geschnittenen Gesalse , jener Fehler gar nicht denken; und diese Erscheinung setzt voraus, dass die Kanten bei den wenigen Murrinen, welche diese Eigenschaft besassen, nicht blos glatt, sondern dass sie entweder glasartig waren, oder eine Verglasung hatten, worin, wenn die dazu erforderliche korm dazu kam, die Strahlen sich brechen und divergion konnten.

Jetzt were en nuch die übrigen, im Ohigen nicht schon er einer Im enschaften und Kennzeichen der Min. zu auf den murringehen, und dann weiter unter es terris F. .. Higers Meinung, dals jene Geiaus au. su seuse du verfertigt generen waren. De von auf diesen Stein zurwit-

kommen.

I wranger to the man nuch her don himming der Farben, wowe die · · · · · · · bald ins Weight bald · - · leuerlaibe photempen, ... Farb

vergleiche seine Abhandlung (Morgenbl. für gebildete Stande, 13. April 1807) und meine Bemerkungen darüber im vorhin angeführten Museum.

Noch muss ich erwähnen, dass der vortressliche Klaproth (Journ. für Ch. Phys. und Mineral. Bd. 7. S. 146) die Analyse des chinesischen Reissteines bekannt gemacht hat; eines Steines, welcher zu Bechern, Schalen und dergl. verarbeitet, zuweilen nach Europa kommt; dass nach dieser Analyse derselbe ein Kunstproduct aus Kieselerde, Alaunerde und Bleioxyd ist, welche Masse zum Verglasen gebracht worden; und dass derselbe zugleich gegründete Zweifel über den Yu des Herrn Hager erhebt, ihn als Naturproduct in Zweisel zieht und selbst vermuthet, dass mehrere Gesasse, die Hager aus dem Yu versertigt glaubte, chinesischer Reisstein gewesen seyn möchten.

Hiernach könnte man nun auch glauben, daß die Murrinen der Alten aus demselben Stoffe bereitet worden seyen. In diesem Falle waren die Murrinen zwar kein Porzellan, waren aber doch ein diesem ähnliches Fabricat. Ich kann hierüber zwar nicht entscheiden, da ich bis jetzt keine Gelegenheit gehabt, solche Gefäße zu untersuchen, und die aufsere Beschreibung, die Klaproth davon giebt — wonach sie der Farbe, Durchsichtigkeit und Politur nach einem grünlich grauen Kalzedon ähnlich seyn sollen — dazu nicht hinreicht. Doch weicht auch diese Beschreibung schon weit genug von der abwelche wir von den Murrinen aus den Alten schöpfen, um diese Vermuthung siir höchst unwahrschelnlich zu erklären.

Bei Gelegenheit der angeführten Analyse des chines. Reissteins zieht nun Klaproth auch die Existenz des Steins Yu in Zweifel, und ist der Meinung, daß derselbe, oder doch wenigstens das vom Prof. Hager beschwiebene und aus demselben versertigt seyn sollende Gefäß, ein Glassluß sey, dessen Zusammensetzung die Chinesen den europäischen Missiomarien zu verheimlichen gewußt hätten.

Dieser Meinung muß ich in sofern durchaus beitreten dass ich zwan glaube, dass es in China einen Yu gebe, wie diess anch Hr. Hofr. v. Klaproth in seinem "Leichenstein auf dem Grabe der chinesischen Gelehrsamkeit des Herrn Jos. Hager u. s. w. " S. 39 zugiebt, und anführt: dass die Ansicht eines von ihm aus China gebrachten Stückes Yu seinen Vater überzeugt hat, dass dieser berühmte Stein unser Nephrit (Lapis nephrificus) sey; dass ich mich aber nicht überzeugen kann, dass alle die Gesasse und übrigen Fabricate, von denen Hager, durch die Missionarien veranlasst, spricht aus diesem Yu versertigt sind, sondern dass diese aus einer andern Masse und am wahrscheinlichsten aus einem Glasflusse bestehen, und dass am allerwenigsten die Murrinen aus Yu verfertigt gewesen seyn konnen. Die Nachrichten der Missionarien sind so voller Widersprüche, dass es sich der Mühe wohl verlohnt dieselben deutlich ins Licht zu setzen, um Hager's Vertheidigung gegen Klaproth's angeführte Behauptung zu entkräften.

Ich werde demnach des erstern Vertheidigung, welche sich wie schon oben angeführt ist in Brugnatelli's Giornale di Fisica etc. P. II. p. 238—247 übers, in diesem Journ. für Ch. u. Ph. Bd. 1. Heft 1. S. 75. findel, näher beleuchten, muß aber meine Leser bit-

124. Roloff über Murrinische Gefässe

ten, damit ich, um nicht weitläuftig zu werden, nicht zu viel zu citiren nothig habe, jene übersetzte Vertheidigung zur Vergleichung zur Hand zu nehmen.

Zu S. 73. bis 75, der ang. Uebers. - Hager ist so voller Vorliebe für seinen Ju-sce, dass es gar kein Wunder ist, dass er das nicht einsehen kann oder will, was Klaproth sah. So lange Hager keine glaubwürdigern Zeugen als die jesuitischen Missionarien, (deren Sache es eben nicht war, sich durch Wahrheitsliebe auszuzeichnen) aufstellen kann, werde ich an dem Daseyn eines solchen Edelsteines zweifeln. Ware aber auch ein solcher Yustein, mit allen ihm zugeschriebenen Eigenschaften erwiesen, so müste doch noch bewiesen werden, daß jenes Hagersche Gefäss daraus versertigt und zugleich Nichts anders als ein Murrinum der Alten sey. Das letztere wird Hager nie leisten konnen, da seinem Gefasse die allermeisten und wesentlichsten Eigenschaften der Murrinen ganz und gar fehlen. Der Ausdruck Ju (kostbar) und Sce (Stein) beweiset hei weitem noch nicht, dass jenes seyn sollende Naturproduct ein wirklicher Edelstein sey.

"Nulla est negotiatio pretiosior frequentiorve etc."

Ist auf jener ganzen Strecke kein einträglicherer und lebhafterer Handelszweig als der, den man von dort aus nach China mit Yusteinen treibt, so können diese nicht so selten seyn, wie es die Jesuiten vorgeben, und wir Europäer müßten schon vorlangst damit so, wie mit den aus Ostindien zu den Römern und nachher auch zu uns zuerst hergekommenen Diamanten bekannt seyn, besonders wenn es wahr seyn sollte, daß die Liebhaberei des Yu schon vor Jahrtausenden in China zu Hause war. Sollten wohl

die Sammler der Yusteine Nichts davon ah die in Indien handelnden Europäer spedirt haben?

Ist der rohe Yustein ein nach China aus der westlichen Tartarey eingeführtes Naturproduct, welches die Chinesen von jeher so übermäßig theuer bezahlten, so müssen sie ihn zu Hause entweder gar nicht, oder verhältnismässig nur in einer sehr geringen Quantität und von einer sehr schlechten Qualitat gehabt haben. Nimmt man noch dazu, daß die Bearbeitung desselben, wie vorgegeben wird, einen so ungeheuern Aufwand von Zeit und Kosten erfordert, wie hätten dann die aus Yu verfertigt seyn sollenden Murrinen schon vor der christlichen Zeitrechnung in einer solchen Menge erstlich über Parthien, nachher aber angeblich auch über Indien, theils zu Lande theils zur See nach Italien geschafft werden können, woselbst sie, nachdem sie durch so viele Hande gegangen waren, deren jede ihren beträchtlichen Gewinn davon haben wollte, zwar für einen ungeheuren, aber für einen mit den Einkaufs-Verfertigungs - und Speditions - Kosten in gar keinem Verhältnisse stehenden Preis abgesetzt wurden.

Sind die Yusteine, wie der Jesuit Trigaut sich darüber ausdrückt, "fragmenta pellucidi cujusdam marmoris." — "Haec fragmenta regi Sinarum afferunt.
etc." — "Vasa — frondibus et floribus a fabre, (unrichtig, es muß heißen affabre) insculptis" und wie
Pater Martini (S 75.) sagt: "Gagatem aut Jaspidem
europasum refert, nisi quod pellucidior sit", so konnen die Murrinen nicht daraus verfertigt seyn; denn
an diesen war es ja ein Hauptsehler, wenn sie auch
nur ein wenig durchsichtig waren. Auch sind die
letztern nie mit geschnittenen oder eingegrabenen

Zweigen und Blumen verziert gewesen, sonst hätten ums die Alten doch einige Winke davon gegeben, wie sie es bei andern Gefässen thaten. — "Ea marmora, quibus hodie plenum est regnum sinense." — Ist China jetzt voll solcher Yusteine, so müßten sie dort nicht so selten gewesen seyn. Wie vereint sich dieß mit der von den Jesuiten selbst angegebenen Seltenheit?

Giebt es in China selbst zweierlei Arten Yusteine, deren erstere, welche die kostbarste ist, aus dem Flusse Cotan, nicht weit von der Hauptstadt Chinas, wie Perlen, in Gestalt etwas dicker Kieselsteine gefischt wird; und haben die Chinesen in ihren eigenen, 20 Tagereisen von ihrer Hauptstadt nördlich gelegenen Gebirgen eine andere Art von etwas geringerem Werthe, die in ziemlich großen Blocken bricht, und in Platten gespalten wird, die mehr als zwei Ellen breit sind, wozu brauchten denn die Chinesen blosse Bruchstücke, die bei weitem nicht so kostbar, wie die in ihrem Vaterlande aufgefischten seyn konnen, erst aus der Fremde, namlich aus der westlichen großen Tartarey, oder gar aus der zweiten Hand der Kaufleute aus dem Königreiche Jarken kommen zu lassen um dieselben so theuer zu bezahlen? Widersprüche über Widersprüche kreutzen sich hier in den Nachrichten der Jesuiten, so dass man selbst das Daseyn eines solchen Yu für ein Mahrchen zu halten berechtigt ist.

Zu S. 78. Ist der nach Frankreich gebrachte Yu nichts als eine Art des härtesten und feinsten Agats gewesen, so kann er den Stoff der daraus geschnitten seyn sollenden Murrinen nicht gewesen seyn. Kein Agat hat an sich die vielen Abzeichen der Murrinen. Außerdem lasson sich Edelsteine und Agate, be-

sonders von solcher Harte, wie der Yu seyn soll, nicht in *Platten*, besonders von 2 Ellen Breite, spalten.

Zu S. 79, Die Liebhaberei hat auf den sehr hohen Preis der meisten solcher Dinge einen zu grosen Einflus, als dass derselbe ein Beweis für einen Edelstein seyn könnte, sonst müßten auch viele andere sehr kostbare Sachen Edelsteine seyn.

Ist, nach Martini, ein geviertes Stück Yu, dessen eine Seite nur zwei Finger breit ist, von unschätzbarem Werthe, so kann es keine 2 Ellen breite
Platten von Yu geben, von denen Trigaut S. 75.
spricht. Ich traue weder dem erstern noch dem
letztern.

Dieser Stein soll in China schon zu den Zeiten der Romer bekannt gewesen seyn, als man zu Rom die Murrinen zuerst zu sehen bekam, und in China selbst so hoch geschätzt worden seyn, dass man den Herrschern von China selbst kein kostbareres Geschenk machen konnte. Diess entkrästet schon von selbst Hager's Meinung, dass die Murrinen aus Yu gewesen sind. Denn was hätten diese erst zu Rom, wo sie in ungeheurer Menge aufgekaust wurden, des Absatzes in andern Gegenden des Orients nicht zu gedenken, kosten müssen.

Zu S. 81. Was kosthar und antik ist braucht nicht sogleich aus Yu zu seyn.

Wie Kämpfer, eben so dürsten die übrigen Gewahrsmanner Hager's von dem angeblichen, noch nicht bewiesenen Yu u. dgl. nicht gut unterrichtet gewesen seyn.

Zu S. 82. Rühmen sich die Perser in Wahrheit, das Porzellan in größerer Güte als die Chinesen ver-

fertigen zu können, so wäre dieß ein desto stärkerer Beweis, dass die alten eingebornen heidnischen Perser, welche vor den römischen und griechischen Schriststellern nicht aus Unwissenheit, sondern absichtlich, nur zu ost mit den Parthern verwechselt werden, weil sie aller Wahrscheinlichkeit nach einerlei Ursprungs waren, die eigentlichen Verfertiger der Murrinen, diese aber weiter nichts als Porzellan gewesen sind. Sollten die jetzigen Porzellane der Perser nicht die Schönheit und Güte der Murrinen erreichen, so liesse sich diess leicht durch das Beispiel der Griechen und Römer erklären, bei denen mit der Zeit nicht nur Wissenschaften, sondern auch Künste in Verfall geriethen, einige sogar ganz verloren gin-Wie viel mehr dürste diess der Fall bei den heutigen muhamedanischen Persern seyn, deren Religion und Lebensart, so wie bei den Türken, der Kunsten und Wissenschaften nicht im Geringsten günstig ist. Dass die Chineser die ersten Erfinder des Porzellans gewesen sind, lasst sich durch kein einziges glaubwürdiges Zeugniß beweisen. Die Murrinen waren sicherlich seit undenklichen Zeiten in Parthieen viel früher zu Hause, ehe Pompejus mit seinen Römern dort eindrang und eine solche Beute davon trug.

Hrn. Prof. Hager scheint es unnütz zu seyn, in Europa über die Mannigfaltigkeit der Farben des Yu zu streiten; ehe man ihn gesehen und untersucht hat. Diess gebe ich gern zu; hat aber Hr. Hager schon einen unbezweifelten Yu gesehen und untersucht? Sein Gesas, welches er für Yu ausgiebt, ohne uns davon überzeugt zu haben, bleibt noch immer problematisch. Ist es vielleicht wirklich aus Nephrit, wel-

ches nach Klaproth der Yu seyn soll, verfertigt? Nicht ohne Interesse ware es, wenn uns ein Pariser Kunstkenner, z. B. Hr. Millin, darüber Nachricht mittheilte, da Hr. Hager gegenwärtig nicht mehr in Paris ist.

Uebrigens irrt sich Herr Hager recht sehr, wenn er glaubt, dass durch die wenigen Worte, welche Amiot über den Glanz des Yu sagt, echte Kritiker überzeugt werden sollen, dass diese Beschreibung mit der, welche Plinius von den Murzinen gieht, genau zusammentrisst. Und ware diess auch wirklich der Fall; so ist die Uebereinstimmung einer einzigen Beschaffenheit noch nicht hinreichend. Die anderweitigen Beschreibungen des Plinius enthalten- eine Menge von andern Merkmalen echter Murzinen, die Hagers Gesäse und seinem vermeinten Yu ganz sehlen, und die er durch seine blos obenhin hingeworsenen Versicherungen und Missdeutungen des Plinius nimmermehr ersetzen kann.

Zu S. 84. Dass bis jetzt noch keine andern Gefasse entdeckt worden, die den murrinischen ahnlicher waren, als Hager's vermeintes Yu-Gefas, ist
der Wahrheit nicht angemessen. Schon verlängst
hat Christ und vor und nach diesem Andere, jeder
nach seiner Ansicht, antike und nicht antike Gefasse
für Murrinen ausgegeben, die aber die Prüfung nicht
aushalten.

Die Kunstkenner Italiens werden diesen Streit endlich schlichten können, wenn sie bei den Nachgrahungen daselbst auf diese so oft bestrittenen Gefäse aufmerksam sind, nicht durchaus einen edlen Stein erwarten, sich nicht durch die Veranderung, welche die gefundenen Scherben auf ihrer Oberflache

in der Erde erlitten haben können, irre machen lassen und überhaupt ausgegrabene Porzellanscherben nicht ohne weiteres als Trümmer neuerer Zeit verwerfen, sondern eine unpartheiische Prüfung und Vergleichung der gefundenen Gefäße oder Scherben mit unserm erst sehr spät entdeckten Porzellan, das freilich in manchen Stücken z. E. in Rücksicht der Farben, die Vollkommenheit der Murrinen noch nicht ganz erreicht zu haben scheint, und mit den noch vorhandenen ägyptischen porzellanenen Idolen (Vergl. Buttmanns Anm. zu meiner Abh. im Museum) anstellen und das Resultat mit der richtigen Beschreibung der Murrinen zusammen halten. in Lyon keine Murrinen vorhanden sind, wie ich früher in meiner Abhandlung auf Whoteakers (Course of Hannibal over the Alps I, 58) Veranlassung vermuthete, ist aus der Beschreibung, welche Herr Geh. Justitzrath und Ritter Hayne von einem Scherben, den er durch die Güte des Herrn Artaus in Lyon zur Prüfung erhalten hatte, in den Götting. gelehrte Anz. gegeben hat, bekannt. Ist indessen dieser Scherben ein Glassluß und eine Nachahmung des wahren Murrinums, so mus doch diess Letztere eine Aehnlichkeit mit Glasslüssen gehabt haben, was abermals die Deutung auf Porzellan sehr begünstigt, und welche Beutung durch das Daseyn der porzellanen Idolen bei den ägyptischen Mumien noch mehr bestätigt wird. Eben so lässt sich aus den lebendigen Farben des gedachten Scherbens schließen, daß seine Vorbilder, die echten Murrinen, eben so bunt und schön, ja noch schöner gewesen seyn müssen.

Noch sey es mir erlaubt, eine andere Hypothese über die Substanz der Murrinen, welche Herr Ro-

giere in der kürzlich erschienenen Description de l'Egypte, ou Recueil des observations des recherches, qui ont été faites en Egypte pendant l'expédition de Parmée française etc. bekannt macht, naher zu beleuchten. Dieser Gelehrte hält die Murrinen für Flusspath. Neu ist übrigens diese Hypothese nicht; schon der verstorbene Veltheim, hat sie in seinen vermischten Aufsätzen, Bd. 1. S. 206, wiewohl in Beziehung auf seinen Speckstein widerlegt. Ob ' Herr R. die Schwachen und das Irrige der bisherigen Meinungen richtiger gezeigt hat, als seine Vorgänger, kann ich nicht vollständig beurtheilen, da ich nicht seine Originalabhandlung, sondern blos die aus derselben in den Götting, gelehrt. Anzeigen 1811. Stück. 75. mitgetheilten Notizen vor mir habe, bezweisele es aber, da seine Behauptung, dass die Meinung, die Murrinen seyen Porzellan gewesen, Nichts für sich habe, als den Properzischen Vers: Murrinaque in Parthis pocula cocta focis, nicht mit hinreichender Umsicht auf alle charakteristischen Kennzeichen der Murrinen aufgestellt ist. Dieso Meinung hat nicht nur diese Stelle des Properz, sondern auch alle übrigen von den Alten angegebenen charakteristischen Eigenschaften der Murrinen für sich, wie ich diess in meiner Abh. im Museum ausführlich bewiesen habe. Gesetzt aber, diese Meinung wäre nur durch den Properz unterstützt, so ware diess schon genug. Er war einer der altesten Augenzeugen und kein alltaglicher Versmacher. sondern ein sehr gelehrter Dichter, dessen anderweitige Kenntnisse ihm, so wie dem Catull, den ehrenvollen Namen Doctus verschafft haben. Die Gegner fühlten von jeher die Vollwichtigkeit und Stärke der

Beweiskraft seines Zeugnisses, welches sie aus blindem Eiser für ihre Hypothesen unter andern, wie Rogiere, dadurch zu schwächen suchen, dass er ein Dichter und kein Naturkundiger war. Dass Properz gar kein Naturkundiger gewesen, womit will man das beweisen? Gesetzt aber er wäre keiner gewesen, so ist dennoch sein Zeugniss vollwichtig. Um zu sehen, ob ein Geschirr gebrannt oder gedrechselt und geschliffen sey, dazu gehort wahrlich keine Naturkunde, ja nicht einmal eine sonderliche Kunstkenntnis. Der blosse Anblick ist bei einer geringen Erfahrung hinlänglich, gebrannte Waaren von andern zu unterscheiden. Der Einwurf des Herrn Rogiere, dass jener Vers nur in dem Falle etwas entscheiden konnte, wenn diess nicht der Zeitgenosse und Augenzeuge Properz in seinem Gedichte, sondern ein Naturkundiger unserer Zeit aussagte, ist eben so unhaltbar. Der Ausspruch eines jetzigen 2000 Jahr spätern Naturkundigen, der ein in Frage stehendes Geschirr nie gesehen, sollte mehr gelten, als das Zeugniss eines solchen Dichters, den, wenn er sich geirrt hätte, ein jeder damalige und viel spätere Römer aus den Zeiten, wo die Murrinen etwas Alltägliches waren, leicht widerlegen konnte? Diess geschah aber selbst vom Plinius nicht, der doch so manche alte Irrthümer sowohl im Fache der Natur, als Kunst rügte. Die Ausflucht des Herrn R. als könnte Properz nur vom Glasilusse gehört, und diesen mit der echten Murra verwechselt haben, scheint mir ein deutliches Zeichen des Bewußtseyns der geringen Haltbarkeit einer jeden andern Hypothese, die dem Properz widerspricht. Ob die Nachahmung der Murrinen durch einen sogenannten

Obsidianischen Glasssus schon zur Zeit des Properz da gewesen sey oder nicht, wer hat diess bewiesen? Ist sie erst nach seiner Zeit aufgekommen, so konnte Properz noch nichts davon gehört haben, ist sie aber wirklich da gewesen, so konnte er allerdings davon gehört haben, ich läugne aber geradezu, dass es möglich war, dass ein solcher Mann, wie Properz, einen Glassluss mit der echten Murra verwechseln konnte, besonders da er von den thebäischen Gesäsen und parthischen Murrinen als von zweierlei Sachen und Waaren spricht. Er musste zwischen denselben einen Unterschied machen, weil man damals zu Rom von beiderlei Arten eine Menge hatte.

Aus den Charakteren nun, welche Rogiere. von den Murrinen angiebt, schließt er, dass diese Flusspath gewesen sind. Der erste Charakter sey bei Plinius, dass sich nur kleine Stücke davon Sollten diess aber nicht auch Einige für finden. eine zufallige Nebensache halten, welche die Murrinen mit sehr vielen andern Sachen gemein haben? Ueberdem giebt Plinius diess gar nicht für einen Charakter der Murrinen aus, sondern er sagt nur, dass dieselben nirgend von einem größern Umfange als parvi (d. i. nicht große) abaci, und nur selten dicker, als ein Trinkgeschirr gewesen sind. Beides ist indessen sür uns sehr relativ. Dass die Kostbarkeit sich bloss auf die Grösse der Murrinen beziehe, lässt sich aus den Worten des Plinius: Amplitudine nusquam parvos excedunt abacos so wenig als aus andern Schriftstellern beweisen. Die große Kostbarkeit war und blieb doch immer nur ein pretium

affectionis und diess führt nie zur genauern Kenntniss der Masse, woraus etwas besteht.

Auch die geringe Härte, die Zerbrechlichkeit und das abroso margine vom östern Gebrauch, (welches letztere vermuthlich die geringe Härte beweisen soll) soll ein auszeichnender Charakter der Murrinen gewesen seyn. Andere Gelehrte wollen dagegen die grosse Härte dazu machen. Wer mag von beiden Recht haben? An und für sich kann weder das eine noch das andere entscheiden, beides ist ungewiss.

Welche Logik wird überhaupt den Schluß des H. R. gelten lassen: die Murriuen wurden nur in kleinen Stücken gefunden, waren kostbar in Beziehung auf ihre Große, waren nicht sehr hart, leicht zerbrechlich und beim öftern Gebrauche der Abnutzung ausgesetzt, also waren sie kein Glas oder Krystall, sondern ein Flusspath. Datur tertium. H.R. weis hier seine Leser, welche die Aussagen des Plinius nach richtigen Regeln der Hermeneutik und Kritik verstehen zu lernen und dieselben nachher zu prüsen sich nicht die Mühe geben, für seine Hypothese zu gewinnen. Nach seiner Versicherung deuten auf den Flusspath die andern Kennzeichen, namlich nitor verius quam splendor d. i. nach seiner Erklarung, keine völlige Durcheichtigkeit, welche als ein Fehler angesehen ward, die Verschiedenheit und Schwäche der Farben, ein spielendes Licht und Farben und die kleinen fremdartigen Körner in der Masse sales verrucaeque. Welcher nur mittelmässige Latinist wird-es ihm auf sein Wort glauben, dass beim Plinius nitor nur etwas Durchschimmerndes, splendor hiugegen eine völlige Durchsichtigkeit bedeute? Ausserdem ist es ganz ungegründet,

dass nur die völlige Durchsichtigkeit als ein Fehler angesehen wurde. Plinius sagt: translucero quidquam aut pallere vitium est, d. i. es ist ein Fehler, wenn nur etwas (ein wenig, einigermassen, stellenweise) durchscheint. Hätte er auf eine völlige Durchsichtigkeit hindeuten wollen, so hätte er das quidquam weglassen müssen. Kurz die Murrinen mussten undurchsichtig seyn, und diese Eigenschaft allein ist hinreighend, die Hypothese vom Flusspath umzustossen, da dieser durchgehends mehr oder weniger durchsichtig ist *). Die Varietas colorum oder die Verschiedenheit der Farben ist zu vieldeutig, als dass man daraus auf Flusspath schliessen könnte, und die maculae pingues, die H. R. für schwache Farben halt, sind wohl richtiger hochfarbicht, indem der Lyoner Scherben aus Glasfluss lebendige Farben hat. (Vergl. auch m. Abh.) Die fremdartigen Körner, wofür Rogiere die sales und verrucas halt, waren nicht in der Masse, sondern auf der Oberfläche des Geschirrs. Sicherlich haben die Worte des Plinius: sales verrucaeque non eminentes, sed ut in corpore etiam plerumque sessiles Herrn R. irre geleitet. Er glaubte, dass, weil die sales und verrucae nicht hervorragten, dieselben in der Masse (in corpore), nicht auf der Oberfläche gesessen hatten; allein das dahei stehende ut (wie) zeigt, dass mit ut in corpore der menschliche Körper gemeint sey, und sessiles bedeutet nach den

Wollte man annehmen, dass der von Klaproth für Yu erklärte Nephrit, die Substanz der Murrinen gewesen sey, so gilt gegen diese Meinung derselbe Grund, der anderz die derselben widersprechen hier nicht zu gedenken.

anderweitigen Beispielen des Plinius, Varro, Ovid und Persius Etwas niedriges, breites und flaches, so dass man jene Worte ungesahr so verstehen muss: desgleichen sind die salzartigen grieslichten) Körnchen und die nicht hervorragenden, sondern wie die auf dem menschlichen Körper befindlichen meistentheils niedrigen (breiten, flachen) Warzen ein Fehler. Diese sales verruck que können nun zwar auf der Oberstäche des rohen Flussspaths vorgefunden werden, nicht aber auf dem geschliffenen, dagegen können sie in der Glasur des Porzellans sehr wohl vorkommen, und werden dann als Fehler, wie diess noch jetzt der Fall ist, angesehen.

Könnte der Grund: dass aus Flusspath noch viele Gesase und Schmuck versertigt werden, einen Ausschlag geben, so würde der Ausschlag für das Porzellan noch größer seyn, weil man noch viele porzellanene Gesase versertigt, welche alle Haupteigenschaften der Murrinen haben, was aber bei allen andern dasur gehaltenen Gesasen nicht der Fall ist. Was den Schmuck anbelangt, so könnte er, wemes Mode ware, auch aus Porzellan gemacht werden.

Kurz, das Resultat, dass die Murrinen Porzellan gewesen, steht nach den Regeln der Hermeneutik fest, bis die Autopsie eines ausgesundenen wahren Murrinums etwa ein anderes giebt. Besitzt Hr. Gillet-Laumont ein Gesass, das der Meinung des Hrn. Rogiere günstig ist, so würde letzterer die bei diesem Gegenstande interessirten Gelehrten verbinden, wenn er dasselbe unpartheiisch prüste, in wiesern es allen wesentlichen Eigenschaften, welche die Alten von den Murrinen angeben, und die ich in meiner Abhandlung gewis so vollständig und deutlich als möglich angesührt habe, entspräche.

Beschreibung

cines

neuen Apparats,

brenzliches kohlensaures Ammonium, aus festen thierischen Theilen, am wohlfeilsten gewonnen und zugleich ohne weitere Kosten rectificirt werden kann,

YOIR

Dr. E. A. GEITNER, zu Lösnitz bei Schneeberg.

Als ich vor einigen Jahren eine Salmiakfabrik hier zu errichten Lust hatte, und mir die Darstellung des hiezu nothigen Ammoniaks, aus Knochen, für hiesige Gegend die vortheilhafteste zu seyn schien, so fand ich bei Anwendung der gewöhnlichen, von mir schon im Journal für Fabriken u. s. w. (Julystück 1808) beschriebenen Vorrichtung, daß bei derselben nicht nur viel Brennmaterial unnütz verschwendet, sondern auch ein mit zu viel thierischem Oel geschwangertes brenzliches Ammonium gewonnen werde. Daher glaubt ich auf Verbesserung dieser Unvollkommenheiten mein vorzüglichstes Augenmerk richten zu mißsen.

Die eben gerügte schadliche Holzverschwendung wurde aber dadurch veranlasst, dass am Ende der jedesmaligen Destillation das Feuer ausserordentlich verstärkt werden musste, wenn die in der Mitte des Kessels befindlichen Knochen ganz ausgebraunt werden sollten, indess die demselben zunächst liegenden aller flüchtigen Theile längst beraubt waren, und folglich der kleinere Theil der Masse den größten Theil des Brennmaterials erforderte. Wollte man namlich gleich anfanglich stark feuern, so war die Gewalt der Dampfe, die das Lutum trotz aller Vorsicht durchdrangen, zu groß und man verlor auf einer Seite, was auf der andern gewonnen werden konnte. Ja auch das schien mir mit zur Holverschwendung zu gehören, daß, wenn durch das letzte hestige Feier auch die in der Mitte liegenden Knochen ausgebrannt waren, und der untere Theil der Blase fast weiß glühte, man, theils wegen der bedeutenden Hitze des Helms, theils wegen Entwickelung einer grossen Menge den Arbeitern außerst beschwerlicher Dämpfe aus den Leitungsröhren und Vorlagen, nun nicht sogleich den Apparat auseinandernehmen und den sehr hohen Wärmegrad des Kessels, durch Eintragung frischer Knochen, benutzen konnte.

Es muste daher, bei einer vorzunehmenden Verbesserung dieses, so viel mir bekannt ist, in den meisten Salmiakfabriken, höchstens mit kleinen Abanderungen, angewendeten Apparates besonders dahin gesehen werden, dass

- a) das Destillationsgefass dem Feuer mehr Oberflache darböte,
- 2) Die Knochen nicht zu dick darin lägen, und

3) der Apparat gleich nach völliger Entbindung des Ammoniums, ohne die so eben gerügten Nachtheile, auseinander genommen, geschwind entleert, eben so schnell wieder gefüllt und dadurch die Wärme des noch glühenden Apparats benutzt werden könne.

Allen diesen Forderungen glaubte ich durch Anwendung eiserner Röhren nachkommen zu konnen und der Erfolg zeigte, daß hierdurch nicht nur das vorgesetzte Ziel erreicht, sondern meine Erwartung noch übertroffen wurde.

Insofern nämlich die horizontale Lage derselben, als die vortheilhafteste befunden ward, mußte natürlich das Feuer über den Röhren zusammengehen, an die Decke des Ofens anschlagen, und dieser, sobald sie aus einem warmeleitenden Körper construirt wurde, einen bedeutenden Hitzgrad ertheilen. Weiter ließ sich auch der noch mit strahlendem Feuer gemengte abzuführende Rauch leicht fortleiten und folglich bequem benutzen, so daß nun, mit nicht viel größerem Holzaufwand als der Blasenofen erforderte,

- 1) die doppelte Quantität Knochen destillirt,
- 2) das gewonnene rohe brenzliche Ammonium gleich ohne weitere Kosten rectificirt und
- 3) auch noch Salzlaugen bequem abgedampst werden konnten.

Nicht weniger leicht wurde mir es, mittelst des sogleich näher zu beschreibenden Röhrenapparates, die Trennung des größten Theils des mit dem Ammonium zugleich übergehenden brenzlichen thierischen Oels von ersterem möglich zu machen, weil

hier letzteres gleich von der Röhre weg sich verdichtet in ein besonderes Gefäß bequem leiten ließ.

Jetzt zur Beschreibung des Ofens selbst, dessen Größe, durch Anwendung mehrerer Röhren, leicht von jedem zweckmäßig wird abgeändert werden können.

Ansicht des Osens von vorn.

Taf. I. F. 1.

- A. Der Aschenheerd.
- B. Das Ofenthürchen, welches hier auf dem ersten Rostzeigel aufliegt, jedoch auch kleiner, so wie in F. 2, gemacht werden kann.
- C. C. Hervorstehende Ziegelansätze oder Treppen in dem schrag damit ausgesetzten Feuerraum, auf welchen Schmelztiegel gestellt werden können, um bei Anwendung von Eisenvitriol das gewonnenen, nach brenzlichem thierischen Oel riechende, mit Wasser sich schwer verbindende Eisenoxyd ohne Kosten glühen und zum Gebrauch für Anstreicher geschickt machen zu können.
- D. D. Die eisernen Röhren.
- E. E. Die den Ofen deckende eiserne Platte von Zoll Dicke. Noch vortheilhafter würde es seyn, wenn diese Platte 1 ½ Zoll dick jedoch durchbrochen gegossen würde, so daß sie einen ordentlichen Rost vorstellte.
- F. F. Zwei Schieber von starkem Eisenblech, die dazu dienen, mehr oder weniger Feuer aus dem Knochenbrennofen in die Rectificationsöfen zu lassen.

- G. Die Pfanne, welche gerade so groß seyn muß, daß sie noch überall 3 Zoll auf der Grundmauer aufruht, weil sonst solche von der eisernen Platte nicht würde getragen werden konnen.
- H. H. Die angebauten Rectificationsöfen.
- I. I. Zwei Bögen um Holz darunter zu legen, die indessen, wenn man auf Raumersparnis nicht Rücksicht zu nehmen braucht, hinwegfallen, wo dam beide Oefen auf einem gewöhnlichen holzernen, mit Mauerziegeln belegten und durch hölzerne Füße unterstütztem Ofengevierte ruhen honnen.
- K. K. Eine Unterlage von Ziegeln, auf welcher die Blase ruht.
- L. L. Die Blase selbst, welche mit größerem Vortheil mit 5 eisernen Füßen von etwa 4 Zoll Höhe versehen werden könnte, um das Feuer gleich auf den Boden des Gefäßes einwirken zu lassen.
- M. M. Der Mantel des Ofens.
- N. N. Zwei Oeffnungen um den Ofen von Russ reinigen zu können, die übrigens wahrend der Feuerung mit einem Ziegel ausgesetzt und mit Lehm verstrichen werden.
- O. O. Blecherne Rauchröhren welche, dem Feuerzugloche gegenüber und der Schnabelseite des Helms in Rücken, hinausgeführt werden.

Durchschnitt des Ofens.

F. 2.

A. Der Aschenraum von 9 Zoll Hohe.

- B. Der Rost aus getheilten Mauerziegeln, die auf jeder Seite 1 Zoll auf und 1 ½ Zoll von einander entsernt liegen bestehend.
- C. Das Ofenthürchen hier verkleinert von 6 Zoll Höhe.
- D. Der Feuerraum, welcher vorn 12 Zoll, hinten beim Ausgang der Röhren 9 Zoll Höhe hat.
- E. Die Brennröhre 5 Fuss lang und 12 Zoll weit.
- F. Der Deckel von starkem Eisenblech, welcher 1.
 Zoll tief in die Röhre hineingeht.
- G. Ein eisernes Gitter oder Rost, welcher gut in die Röhre hineingepresst werden muss, damit er beim Herausziehen der ausgebrannten Knochen so wie beim Füllen der Röhre nicht umgestoßen werden kann.
- H. Ein 12-15 Zoll langer Vorstoß von starkem Eisenblech, an welchem das Niet auf der obern Seite angebracht seyn muß.
- I. Der zweite Vorstoß, welcher auch von weißem Bleche, des leichtern Lothens wegen, gemacht werden kann, und der mit dem untern Arm in die irdene Vorlage k, die auf einer starken hölzernen Unterlage L, ruht, mit dem horizontalen Arme aber in das erste Vorlagesaß M geht.
- N. Der mit einem Knopf und Zapfen (durch welchen das vorzuschlagende Wasser eingefüllt wird) versehene, genau passende, zum Abnehmen eingerichtete 5 Zoll starke Deckel des Fasses, welcher entweder mittelst zweier bis an einen Balken der Decke reichenden Stemmholzern festgehalten, oder auch mit großen Steinen belastet werden kann. Da sich namlich im ersten Vor-

lagefaß, mit der Zeit, brenzliches kohlensaures Ammonium in concreter Form sehr fest anlegt und sich außerst schwer auflösen läßt: so habe ich zuletzt oben beschriebene Einrichtung getroffen, wodurch man in Stand gesetzt wird, alles Salz leicht herausmeißeln zu können. Indeß kann der Ofen ein Vierteljahr gehen, ehe man diese Operation zu unternehmen braucht.

- O. O. Zwei hölzerne Hahne, wovon der obere zum Ablassen des brenzlichen Ammoniums, der untere zur Absonderung des schwerern dicken zu Boden sinkenden thierischen Oels dient und nur dann gebraucht wird, wenn letzteres im Fasse schon i Zoll hoch über den Hahn steht.
- P. Die zweite Leitungsrohre, welche in das zweite liegende, mit einem Hahn und einer dritten Leitungsröhre versehene Faß geht und entweder von hartgebranntem Thon (am besten von Waldenburger Steinmasse) oder von Blei seyn kann. Das 3te kleinste Faß muß übrigens oben offen gelassen werden, um den, mit dem brenzlichen Ammonium zugleich sich entwickelnden, mit dem Wasser nicht mischbaren Gasarten, einen Ausweg zu lassen.

Bemerkungen über den Gebrauch des Apparates und einige andere hieher gehörige Gegenstände.

1.

Um so wenig als möglich schon erzeugter Wärme zu verlieren, ist es nöthig den Ofen Tag nnd Nacht und unausgesetzt so lange gehen zu lassen, als etwa Reparaturen nöthig werden, auch sich zu viel concretes brenzliches Ammonium in dem Vorlagefaß und der zweiten Leitungsröhre (welche einmal bei mir binnen 4—5 Wochen ganz zugewachsen war) angesetzt hat.

Dieser ununterbrochenen Feuerung wegen, musste ich Anfangs 2 Arbeiter halten, wovon einer, wochenweis abwechselnd, die Tagarbeit, der andere die Nachtarbeit hatte, so dass der jedesmalige Tagarbeiter, früh um 6 Uhr antrat, der Nachtarbeiter Mittags abging und Abends um 8 oder 9 Uhr den Gefahrten wiederum abloste. Infofern nun Vormittags 2 Arbeiter in der Hütte waren, konnte der eine sich jederzeit seinen für die Nacht nothigen Vorrath von Holz, klein geschlagenen Knochen, gesiebten Lehm zum Lutiren, und Spanen zum Brennen vorrichten so dass er die Nacht hindurch blos auf den Gang der Destillation Acht zu geben hatte, und nebenbei für sich etwas machen konnte.

Späterhin, als ich ein eigenes Hüttengebaude mit Wohnung für eine Familie baute, brauchte ich nur einen verheiratheten Mann, welcher mit seiner Frau das Ganze eben so gut als vorher 2 Arbeiter versah. Die Einrichtung war dann folgende:

Früh um 6 Uhr wurden das erstemal, Mittags das 2te, Abends 6 Uhr das 3te und Nachts 12 Uhr das 4temal die Röhren geleert und wieder gefüllt. Die hiezu nöthigen Knochen wurden während des Tages mittelst einer schweren Axt zerschlagen, und gleich neben dem Osen hingeschüttet, so dass, sobald eine Röhre, mittelst eines eisernen Hackens mit

halbrunder Schausel, von den ausgebrannten Knochen gereinigt war, sie sogleich wieder gefüllt und der Deckel mit Lehm, der gewöhnlich mit Flachsenden und Caput mortuum vermengt wurde, lutirt werden konnte.

2.

Die Entleerung, Füllung und das Latiren beider Röhren dauerte ohngesahr i Stunde, und jede derselben fasste 50-40 Pfund Knochen, so dass in diesem Apparat täglich 2 i Centner, folglich wöchentlich etwa 18 Centner, oder ein gut geladenes zweispänniges Fuder Knochen calcinirt wurden.

5.

Hiebei gingen wöchentlich an weichem, & langen Holze im Durchschnitt & Klaster auf und die ersten irdenen Vorlagen mussten gewöhnlich nach 5 Tagen; das erste Vorlagesas (in welches bis zum Punkt x, Wasser vorgeschlagen wurde) nach 4 Tagen; das 2te, welches ebenfalls zum 4ten Theil Wasser enthielt, nach 8 Tagen und das letzte kleinste binnen 4 Wochen einmal entleert werden.

4.

Die steinernen Krüge enthielten immer zur Halfte schweres brenzliches Oel, und zur Halfte flüssiges concentrirtes fast ganz schwarz aussehendes brenzliches Ammonium. Was sich von ersterem in dem ersten Vorlagefaß sammelte, brauchte nach 14 Tagen bis 5 Wochen einmal, und das was im 2ten sich vorfand, nach 6 Wochen abgelassen zu werden.

5.

In Hinsicht der Direction des Feuers fand ich folgende Einrichtung am zweckmäßigsten. In der ersten Stunde nach dem Füllen der Rohren wurde nur sehr wenig gefeuert, indem die noch schwach roth glühenden Rohren schon stark auf die Knochen wirkten, welches die sich in Menge entwickelnden Dampfe bewiesen; In der zweiten Stunde wurde etwas mehr, in der 3ten, 4ten und 5ten Stunde aber nach und nach so viel Holz zugelegt, daß die Cylinder ganz hellroth glühten, worauf dann in der 6ten eben so stufenweise nachgelassen wurde, weil sonst der Arbeiter nicht füglich hatte neu einrichten können. Im Ganzen war daher nur 2 Stunden, namlich in der 4ten und 5ten, ganz starkes Feuer nöthig.

6.

Verlaufe der Operation von dem Arbeiter ausgebessert werden und in der Regel wurden die ganzen Blechkappen 1 Zoll dick mit Leimen überworfen. Zum Befestigen und Ankitten des ersten Verstosses an die eiserne Röhre bediente ich mich einer Mischung von frischem, mit wenig Wasser zu Pulver gelöschten Kalk, welcher mit so viel Quark als nöthig war zu einem dünnen Brei geknetet, dann mit etwas fein gesiebten Glas, Hammerschlag und Ziegelmehl vermengt, und endlich nach Befinden noch mit mehr oder weniger Blut verdünnt wurde. Zum Einkitten der beiden blechernen Verstöße in das erste Faß, so wie der Leitungsröhren fand ich Werg und Mehlkleister am zweckmäßigsten.

7.

Das sicherste Signal stärker zu seuern, war die ansangende Erkaltung des ersten Vorlagesasses und der aus diesem in das 2te gehenden Leitungsröhre, indem beide, gleich nach der Füllung der Röhren, trotz des geringen Feuers, durch die übergehenden wasserigen Dampse beträchtlich erhitzt wurden.

8.

Wurden die noch glühend aus der Röhre gezogenen Knochen gleich mit Wasser abgelöscht, so verbreitete sich ein ausserordentlich starker aber reiner
Ammoniak - Geruch und die Knochen behielten eine
schwarze Farbe, indess die nicht abgelöschten kein
freies Ammoniak durch den Geruch zu erkennen
gaben, und durch die Berührung der atmosphärischen Lust nach dem Erkalten weis wurden.

ĝ.

Der Verkauf des brenzlichen Oeles, was das Oleum cornu cervi foetidum der Droguisten und Apotheker constituirt, hielt sehr schwer (ich habe z. B. von meinem aus vielleicht einigen 20 Centner starken Vorrathe kaum 20 Pfund abgesetzt) und ich glaubte daher mehrere Versuche anstellen zu müssen, um dieses sehr reichlich abfallende Nebenproduct noch vortheilhaft benutzen zu können. Die vorzüg-licheren, der Anführung werthe, waren folgende:

a. Auf heißgemachtes Guß- oder Schmiedeeisen aufgestrichen, wurde ein sehr schöner, schwarzer, glänzender, fester, obgleich dünner Lackfirnißüberzug erhalten. Als ich aber einigen Gußmeistern auf bedeutenden Hammerwerken in hiesiger Gegend

Journ. f. Chem. u. Phys. 5. Bd. 2. Heft.

Proben zur Priifung überreichte, bekam ich nach einiger Zeit die Antwort, dass zwar die Sache sehr gut, der Geruch davon aber zu entsetzlich ware, so dass also, wegen besonderer Empfindlichkeit für diesen Geruch, wenn auch nicht aller, doch gewiss der meisten erzgebirgischen Gussmeister, vor der Hand wenigstens auf wenig Absatz Rechnung zu machen seyn dürste.

- b. Als Wagen und Schubkarren Schmiere so wie auch zum Anstreichen der Pferdehufe gebraucht, fand ich dieses Oel sehr gut; doch der freilich nicht angenehme Geruch desselben ist es, der auch die gemeinsten Leute von der Anwendung abschreckt, wozu noch die Anhanglichkeit an das Alte kommt.
- c. Da nach einer in der Geschichte der Chemie bekannten Sage Diesbach sein erstes Berlinerblau zufällig dadurch erhielt, dass er zum Niederschlagen eines eisenhaltigen Cochenille - Decocts, ein von Dippel geborgtes Kali, über welches letzterer sein thierisches Oel rectificirt hatte, anwandte, so glaubte ich auf ähnliche Art mein brenzliches Oel zur Production von Blut:auge und blausaurem Kali anwenden zu können, muss aber aufrichtig gestehen, dass ich meinen Zweck nicht erreichte, so mannigfaltig ich auch die Versuche, deren Aufzählung hier zu viel Raum hinwegnehmen würde, abgeandert habe. Indess zweisle ich dennoch nicht an der Moglichkeit einer solchen, dann ohnfehlbar sehr vortheilhaften, Benutzung und wünsche desshalb, dass andere Chemiker diesen gewiss interessanten Gegenstand ihrer Aufmerksamkeit würdigen mögen.
- d. Die anderweitige Anwendung des rohen thierischen Oels zur Darstellung des reinen, wasserhel-

len Dippelschen Oels, scheint mir ebenfalls für Fabriken wenig Nutzen zu haben, da meiner Uebertzeugung nach mit & Centner vollig gereinigten und Unzenweis aufbewahrten Oeles ganz Deutschland auf 1 Jahr versehen werden kann und folglich nur wenig Absatz zu hoffen, der übrigens jetzt durch den häufitgen Gebrauch des nicht unangenehm riechenden und doch außerst wirksamen Opodeldocs eher vermintert, als vermehrt werden dürfte.

- e. Die von mir, auf Veranlassung Anderer, getühmte Anwendung dieses Oels zum Vertreiben der
 Maulwürfe, habe ich nicht bestätiget gefunden, ob ich
 gleich in mehreren Gegenden Versuche damit habe
 anstellen lassen, zweisle aber nicht, dass es auf
 kleine Bretchen gestrichen und nun so an Feldränder herum gesteckt, im Stande sey das Wild, welches in manchen Gegenden vielen Schaden thut,
 abzuhalten und durch seinen penetranten auch in
 der Luft lange nachhaltenden Geruch zu verscheuchen.
- f. Auch die Thierarzte (darunter selbst Schmiede und sogar Quacksalber) scheinen wegen des intensiven Geruchs dieses sogenannten Franzosenols dieses wenig oder gar nicht mehr anzuwenden, so dass am Ende nichts mehr übrig bleibt, als solches zu Pech einzusieden und es als eine neue Sorte Judenpech zu verkausen, oder nach der Meinung meines Freundes Priedrich Schmelz (des durch Erfindung der bis jetzt bessten hölzernen Branntwein-Destillir-Blase rühmlichst bekannten Oekonomen) dem ich zur ökonomischen Prüfung und Benutzung eine Probe desselben, so wie auch eine Quantität schwarzgebranute

Knochen übersandte, es mit Glaubersalz oder Gyps zu vermischen und ein Düngesalz daraus zu machen.

10.

Die ausgebrannten Knochen sollen, wie mir meine Knochenlieseranten sagten, ein gar herrliches Düngemittel abgeben; was aber davon zu halten sey, wird sich aus einem an mich geschriebenen Brief von Schmelz, den ich hier im Auszug mittheile, am besten ersehen lassen.

"Die Knochen ließ ich ziemlich fein pulverisiren, theilte sie dann in zwei gleiche Theile (1 Pheil betrug 1 Dresdner Scheffel) und mengte unter den einen, das von Dir erhaltene Glaubersalz (das mit brenzlichem Oel sehr impragnirt war) welches allein auszustreuen zu wenig schien. Als ich nun den 25. April v. J. den Gyps auf meine Kleefelder streuen ließ, wurde in der Mitte des einen Stücks, das Gemenge von Knochen und Glaubersalz, eben so wie sonst der Gyps ausgestreut, so dass also ohngefähr der 6te Theil eines hiesigen Ackers, oder der 3te Theil eines Magdeburger Morgens, damit bedüngt wurde. Auf einer gleichen Fläche daneben liess ich dann die blosen gepülverten Knochen streuen, und neben dieser Flache, noch eine eben so große ganz ungedüngt liegen."

"Kaum waren einige Tage verflossen, so zeichnete sich schon der Klee, welcher mit Gyps gedüngt
worden, durch seine dunklere Farbe vor dem andern
vortheilhaft aus. Erst nach ohngefahr 2 Wochen,
nahm der mit Knochen und Glauhersalz gedüngte
Fleck, eine etwas dunklere Farbe im Vergleich mit
Jenem, welcher blos mit Knochen und dem, wel-

gar nicht gedüngt worden an, kam indessen dem mit Gyps bestreuten bei weitem nicht gleich und sah etwas fleckig aus. Späterhin als die Blüthenknospen kamen und es Zeit wurde den Klee mahen zu lassen, war der mit Gyps gedüngte wenigstens um 4-5 Zoll länger als der mit Knochen und Glaubersalz gedüngte, und dieser wieder 5 Zoll länger als der mit Knochen allein, und gar nicht gedüngte."

"Aus diesem Allen wird folgender Schluß zu ziehen seyn. Die Knochen wirken gar nicht auf das
bessere Gedeihen des Klees, Glaubersalz dagegen
sehr, denn bedenkt man, daß die kleine Flasche voll
(etwa 5-6 Pfund) auf ½ Morgen ausgedehnt war
und dennoch auffallende Wirkungen that, so ist zu
erwarten, daß dieses Salz etwas dicker gestreut eine
erstaunliche Wirkung hervorbringen werde."

"Sollte es nicht ein gutes Düngmittel werden, wenn man z. B. 1 Scheffel Kalk 1 Sch. Knochen, 2 Metzen Glaubersalz und etwa 10 Kannen empireumatisches Oel zusammen mengte und so einige Zeit liegen ließe? Sollte nicht der Kalk die Knochen und das Oel zersetzen und so mehr zur Dungung geschickt machen?"

Dass übrigens die Gewinnung des, zum Betriebe einer Salmiacksabrik nöthigen, Ammoniums aus Knochen, trotz manchen Unannehmlichkeiten, doch dem Fabrikanten in mancher Gegend sehr vortheilhaft sey, ist ausgemacht, ob ich gleich, aufrichtig gestanden, bei der Salmiaksabrication, nicht aber des Ammoniums wegen, sondern weil in der Nähe herum keine Saline, folglich auch keine Salzmutterlauge wohlseil zu haben ist, meine Rechnung nicht gesunden habe.

352 Geitner über Ammoniakgew. im Großen!

Jeder einsichtsvolle practische Chemiker wird endlich wohl einsehen, daß der von mir beschriebene Apparat nicht allein zur vortheilhaften Gewinnung des brenzlichen Ammoniums, sondern auch zu manchem andern, vielleicht in der Folge von mir weiter zu beschreibenden, Behufe mit Nutzen anzuwenden seyn möchte.

Beschreibung

eines

Apparates

vermittelst

dessen man allen übeln Geruch bei Verfertigung des Berlinerblau's vermeiden kann.

Von D'ARCET.

(übers. aus den Annales de Chimie, Mai 1812. S. 165 f.)

Die Berlinerblausabriken verbreiten auf zweierlei Art einen übeln Geruch. Der erste, durch Verbrennung thierischer Stosse entstehende, wird leicht dadurch vermieden, dass man den Schmelztiegel mit einer Haube bedeckt, welche in den Schlot des Osens ausgeht, und die aus dem Tiegel entweichenden Dünste alsobald in Feuer setzt, wahrend sie heiß genug sind, um sich entslammen zu können.

Die zweite Art übeln Geruches entsteht durch die Anwendung der im Handel vorkommenden Pottasche, die mehr oder weniger schwefelsaures Kali enthält. Indem man die Mischung von Blut und Kali glüht ist die Hitze so stark, daß das schwefelsaure Kali zersetzt und durch die vorhandene thierische Kohle in Schwefelkali verwandelt wird; daher

kommt es, dass die Blausaure immer Schweselwasserstoffgas in ihrer Auslösung enthält, und dass sich bei
der Vermischung dieser Flüssigkeit mit der Alaunauslösung und dem schweselsauren Eisen eine große
Menge geschweseltes Wasserstoffgas entbindet, welches einen sehr üblen. Geruch weit umher verbreitet, Silbersachen schwarzt und darin die Speisen
verdirbt.

Hier ist eine Vorrichtung, wodurch man diesen Unbequemlichkeiten abhelfen und sogar das geschwefelte Wasserstoffgas, das sich bei Vermischung der beiden Flüssigkeiten entbindet, benutzen kann.

- Taf. I. Fig. 3. a. Eine Kuse von weichem Holz, gut mit Reisen belegt, und sestgestellt auf zwei untergelegten Stücken Holz, welche sie über der Erde emporhalten, das Faulen des Bodens verhindernd.
- b. Eine Halbkugel von dünnem Kupfer und dem namlichen Durchmesser als die Kufe, der sie zum Deckel dient; sie ist genau eingepasst bis an den Hals, der in der Figur angezeigt ist. Ehe man den Deckel darauf setzt wird der Rand der Kufe und der Umfang des Halses mit gut geschlemmter Thonerde wohl bestrichen, um die Verbindung vollkommen zu machen.
- c. Ein Rohransatz von Kupfer, worein der Stiel der Krücke h vor der Außetzung des Deckels auf die Kuse gebracht wird.

h stellt den Aufris der Krücke vor. Man sieht an dem obern Theile des Stiels das daran besestigte Stück Leder. Wenn die Krücke in die Kuse gebracht ist und der Stiel davon durch den Deckel hervorragt, so besestiget man den untern Theil des Felles an dem umgebognen Rande des Kohrs, schließt

so die Lust aus, ohne die Bewegung des Werkzeuges su hindern; das dazu verwandte Fell kann mit Oel getrankt werden, damit es von denen in die Kuse gebrachten und vermischten Flüssigkeiten nicht angegriffen werde.

- d. Trichter, durch den die verschiedenen Auflösungen in die Kufe gegossen werden.
- 1. Hölzerner Zapsen, welcher den Hals des Trichters zu verstopfen dient.
- i. Hahn, durch welchen das Berlinerblau aus der Kufe kann abgelassen werden, nachdem die Auflösungen wohl vermischt sind.
- n. Kleiner, in die Erde gesenkter Kübel, in welchen das Gemische lauft: das slüssige Berlinerblau wird hier, so wie es aukommt, heraus geschopst in die Eimer, sodann in Fasser gebracht und mit vlolem Wasser ausgewaschen.
- e. Eine gekrümmte, an der Haube befestigte Röhre.
- f. Eine in der Erde besetigte Röhre, von gleichem Durchmesser. Die punktirten, nach m hinlaufenden Linien, zeigen die Lage dieser Röhre an, die
 dem Boden parallel lauft und sich im Aschenloch
 endiget bei dem Roste des Osens, in welchem das
 blausaure Kali bereitet wird. Wenn man nun den
 Deckel auf der Kuse besetiget, mus das Rohr e genau auf das Rohr f passen und überdies die Fuge
 mit etwas Thonerde verstrichen werden.

Man schließt nun genau die Thüre des Aschenlochs, worin sich die Röhre endigt, öffnet den Trichter (e) und gießt sodann die Auflösung von Alaun und schwefelsaurem Eisen ein, indem ein Arbeiter auf eine kleine Erhöhung steigt, den Stiel der Krücke (h) ergreift und die in der Kuse besindliche Flüssigkeit zu rühren anfangt; zwei andere Arbeiter gießen mäßig die Blausäure durch den Trichter (d), und der Arbeiter, der den Stiel der Krücke halt, arbeitet damit nach allen Seiten, um die Mischung sehr innig zu machen. Von Zeit zu Zeit läßt man etwas Flüssigkeit durch den Trichter (i) ablausen, siltrirt sie durch Josephpapier und untersucht ob des blausauren Kalis genug ist, bringt das noch sehlende hinzu und wenn man den Sattigungspunkt getroffen hat, hort man auf Blausaure hinzuzugießen und setzt die Arbeit mit der Rührkrücke noch 10 Minuten sort.

Nachdem die Thüre des Aschenlochs am Ofen zugemacht, so bewirkt der Zug des Ofens, dass die aussere Lust durch die Rohre des Trichters (d) eindringt; diese Lust verbindet sich mit dem aus der Mischung entweichenden Gas und das Ganze ninmt durch die Röhre (e m) seinen Weg unter den Rost des Ofens, wo sich das geschwefelte Wasserstoffgas entzündet, seinen üblen Geruch verliert und noch die Hitze unter dem Schmelztiegel zu verstarken dient.

Wenn man aufhört zu rühren, kann man die Kufe durch den Hahn (i) leeren und zu einer neuen Mischung geschickt machen.

Der Deckel der Kuse braucht nicht eher abgenommen zu werden, als bis man die Vorrichtung
auszubessern nöthig hat. Man muß Sorge tragen,
wenn man sie einige Zeit ohne zu arbeiten stehen
lässt, die Kuse voll Wasser zu gießen; dieses Wasser dient um den Rückstand vom geglühten Blut und
Kali abzulaugen. Ich habe diesen erst beschriebe-

nen Apparat vorrichten lassen in der Fabrik für gemahlte Papiere der Gebrüder Jacquemart; er bestiedigte vollkommen und sein Gebrauch verursachte
nicht die geringste Unbequemlichkeit, sondern befreite die Werkstätte und die Nachbarschaft von
dem unangenehmen Geruche, welchen zuvor die Mischung der Blausaure mit der Auslösung von Alaun
und schweselsaurem Eisen verbreitet hatte.

Anmerkung von den Herausgebern der Annales de Chimie.

Ein Apparat von dieser Art, aber lange nicht so gut eingerichtet, wurde ebenfalls mit Vortheil vor mehrern Jahren angewandt bei einer Berlinerblau-Fabrik in der Strasse St. Nicolas.

Bemerkungen

über

natürliches und angeblich künstliches Blut,

aus einem Schreiben des Herrn Dr. SCHÜBLER in Stuttgard.

m dritten Bande des chemischen Journals S. 292. erwähnte ich bei der Anführung der Resultate meiner Versuche über das Blut und den Athmungsprozess auch kurz der künstlichen Bluterzeugung durch Galvanismus vom Herrn Professor Grindel. Schon damals berührte ich einige/Verschiedenheiten dieser dem natürlichen Blute so unähnlichen rothen Flüssigkeit; jedoch glaubte ich damals diese Erscheinung auf die Versuche reduciren zu dürfen, nach welchen sich durch ein Gemisch von phosphorsaurem Eisen, Mineralalkali und Eiweisstoff ebenfalls eine rothe Flüssigkeit hervorbringen lässt; diese Mischung hätte doch noch Aehnlichkeit mit den chemischen Bestandtheilen des thierischen Bluts. Die in Hufelands Journal mitgetheilten Versuche von Hrn. Dr. Fischer zeigen nun aber, dass auch dieses nicht einmal der Fall ist. Die rothe Farbe in einer Mischung aus phosphorsaurem Eisen, Kochsalz, Eiweiß und Wasser kommt nämlich am positiven Pol der galvanischen Säule

nicht mehr zum Vorschein, wenn statt der Golddrathe Platinadrathe augewandt werden und das Ganze reducirt sich auf folgende wenige Satze: wenn durch Galvanismustein salzsaures Salz zersetzt wird und daher am pesitiven Pol oxydirte Salzsaure sich ansammelt, so wird, soferne der positive Polardrath von Gold ist, eine Goldauslösung gebildet; ist nun in jener mit dem positiven Pol verbundenen Flüssigkeit Riweiss, oder überhaupt thierischer Stoff zugegen, so verbindet sich das durch das Eiweiß desoxydirte Gold mit demselben zu einer purpurrothen Substanz; eine längst bekannte Eigenschaft der Goldauf-' lösung thierische Substanzen purpurroth zu färben. Auch auf gewöhnlich chemischem Wege lässt sich diese rothe Flüssigkeit hervorbringen. Eine Mischung aus I Tropfen einer Goldsolution und eine Drachme Eiweiss in Wasser aufgelost und dem Einfluss der atmosphärischen Lust und den Sonnenstrahlen ausgesetzt erhielt in 4 Stunden eine blassrothe Farbe, die immer zunahm und nach 24 Stunden dunkelviolett wurde, dieselbe Flüssigkeit, bis zum Kochen erhitzt, hatte bereits in 5 Minuten eine dunkelrothe Farbe.

Diese rothe Flüssigkeit hat also durchaus nichts gemein mit dem thierischen Blute; sie hat aber eben so wenig etwas gemein mit der Röthung des frischen menschlichen Venenbluts am negativen Polder galvanischen Säule, welches meine Versuche zeigten. Denn diese arterienähnliche hochrothe Farbe des Venenbluts zeigt sich auch dann, wenn die Polardräthe von Platina oder Eisen sind; diese entstehende Röthe erklärt sich vielmehr durch das sich aus dem Blute am negativen Pol ansammelnde

Mineralalkali. Welche nähere Ursache freilich wieder dieser Erscheinung zu Grund liege, warum gerade dieses am negativen Pol sich ansammelnde Mineralalkali eine Röthung hervorbringe? lasst sich nicht bestimmt angeben. Sollte vielleicht hier das Mineralalkasi und die negative Electricität durch einen polarischen Gegensatz wirksam seyn, so dass das Venenblut dadurch schnell eine größere Anzie-. hung zu dem auf der positiven Seite stehenden Oxygen der atmosphärischen Luft erhielte, wodurch eine schnellere Oxydation des Venenbluts und somit die dem Arterienblut ähnliche Farbe hervorgebracht würde *)? Hier würde die negative Electricität der Wirkung des Nervensystems im belebten thierischen Korper ahnlich wirken, welches überhaupt im thierischen Körper, im Gegensatz zu dem Blutsystem, auf der negativen Seite steht. Es ist namlich langst erwiesen, dass nur dann der Lebenslustabsatz in den Lungen und die Umwandlung des Venen - in Arterienblut gehörig Statt hat, wenn das

^{*)} Wohl schwerlich möchte dies anzunehmen seyn, da wie der H. V. selbst bemerkt (B. 3. S. 297. d. J.) auch geradezu durch verdünntes mineralisches Alkali die scharlachrothe Farbe dem Venenblute mitgetheilt werden kann. Warum aber Verbindung mit Kalien eben so wirkt, hinsichtlich der Farbe des Blutes, wie Verbindung mit Oxygen in den Lungen ist eine andere Frage, die sich nicht etwa durch die Bemerkung, dass die Alkalien durch ihren Saueratofigehalt als oxydirte Körper wirken absertigen läst, sondern uns vielmehr, wie die vom H. V. nachher erwähnte interessante Erscheinung wieder ausmerksam mathen kann auf die Unvollkommenheit unserer Theorien vom Athemholen.

Nervensystem gesund ist und Kräste genug besitzt; dass aber dieser Prozess erlangsamt und die Arteriosität des Bluts nicht gehörig zu Stande kommt, wenn das Nervensystem der Brust sehr geschwächt ist; der Athem wird unter diesen Umständen schneller, klein und beengt, die Personen verlangen freie Luft, es wird ihnen überall eng und bange, sie springen nicht selten auf und wollen ins Freie aus Furcht zu ersticken, obgleich mit jedem Athemzuge Lebensluft genug in ihre Lungen eingeht. Erst vor kurzem hatte ich bei einer Nervenfieberepidemie östers diese Beobachtung zu machen Gelegenheit, wo bestimmt keine Lungenentzündungen Statt hatten, wie es auch der glückliche Erfolg der Behandlung zeigte. - Dieser Prozess der Umwandlung von Venen in Arterienblut hört endlich ganz auf, wenn die zu den Lungen gehenden Nerven durchschnitten werden, wie dieses die an Thieren angestellten Versuche zeigen.

Ueber den

Urinstoff.

Von

Prof. C. H. PFAFF, in Kiel.

Ich rauchte eine Quantität Urin eines Patienten, dem von Zeit zu Zeit Gries und selbst Steinchen aus Harnsäure abgegangen waren, mit aller Vorsicht bis zur Syrupsconsistenz ab, so dass sich keine Spur von ammoniakalischen, sondern nur ein aromatischer Geruch eigenthümlicher Art entwickelte, übergoß diesen Rückstand mit Alcohol und wiederholte diess so oft, bis der Alcohol beinahe ungefarbt und der Rückstand fast weiss geworden war. Nach Abziehen des großten Theils des Alcohols blieb eine braunliche dickliche Flüssigkeit zurück, aus welcher sich beim Erkalten die regelmässigsten vierseitig säulenförmigen Krystalle von Urinstoff abtrennten; durch neues gelindes Abrauchen und Abkühlen konnte eine neue Quantität davon erhalten werden. Zuletzt blieb eine unkrystallisable, braune dicke Mutterlauge zurück. Dieser Urinstoff war gelblich, die Krystalle vollkommen regelmässig, ohne Zuspitzung, durchsichtig, ihr Geschmack etwas scharf, bitterlich, eigenthünlich, sie waren luftbeständig, schmolzen in der Hitze und verflüchtigten sich gänzlich, wobei sich ein Geruch

nach Ammonium zuletzt zeigte; im Alcohol waren sie in der Warme viel-auflöslicher als in der Kalte, und krystallisirten daraus wieder durch Abkühlung in Form von Nadeln und Saulen von beinahe weisser Farbe; im Aether waren sie in der gewöhnlichen Temperatur ganz unauflöslich, auch nahm dieser keine Farbe von ihnen an; maßig verdünnte Salpetersäure schlug aus ihrer Auflösung im Wasser eine Menge weißer glänzender Blätter und Schuppen nieder, wobei sich Luftbläschen entwickelten, die Stickgas zu seyn schienen, welche Schuppen eine wahre Verbindung des Harnstoffes mit der Salpetersaure sind. von welchem letztern 15 Grane 23 Grane solcher Blatter gaben, die vor dem Lothrohre unter dem Geruche der salpetrigen Säure sich verflüchtigen; Proust nnd Thenard scheinen Unrecht zu haben, wenn sie diesen Harnstoff als aus verschiedenen nähern Bez standtheilen zusammengesetzt annehmen.

Ueber die

rosige Säure im Harn.

'Aus Delamethérie's Journal de Physique 1811. Aout Tome 75.

p. 75.

übersetzt

von

HILDEBRANDT.

Proust hatte in einigen Harnen (dans quelques arines) einen rosensarbenen Stoff beebachtet. Vauque-lin hat in verschiedenen Nervensiebern, die er erlitten, bemerkt, dass sein Harn einen Stoff absetzte, der eine sehr reine und sehr lebhaste rothe Farbe hatte. Er hat mehrere Versuche mit diesem Stoffe angestellt, für welchen er, mit Proust, den Namen: rosige Säure (acide rosacique) vorschlägt, (sie röthet das Lackmuspapier*), und zieht daraus diese Folgerungen:

"Die rosenfarbene Materie, welche sich in einigen Fiebern aus dem Harne absetzt, ist nicht ein

^{*)} Nicht nur an meinem eigenen Harne, sondern an dem Harne vieler anderer theils recht gesunder, Personen finde ich, dass er das Lackmuspapier röthet.

H.

einfacher Körper, selbst nicht eine Modification des Harnstoffs (urée), wenigstens in Rücksicht auf das Verhaltniss der Grundstoffe, sondern ein Gemisch aus der gewöhnlichen Harnsäure (acide urique) mit einem farbenden Stoffe, welcher in seinem reinen Zustande sehr stark rothfärbt, und sich als eine Saure zeigt, deren Eigenschaften sich mehr den Eigenschaften der vegetabilischen Stoffe, als denen der thierischen nähern."

Eine andere Untersuchung hat ihm bewiesen, dass, wenn die Essigsaure bisweilen frei im Harne da ist, auch die Phosphorsaure in eben diesem Zustande sich im Harne besinden kann.

Ueber deu

Harn des Strausses.

(Aus demselben Journal de Physique, Aug. 1811. Th. 73. S. 158. übersetzt von demselben.)

Fourcroy und Vauquelin haben den Harn des Straußes zerlegt. Er ist, sagen sie, milchweiß und gemeiniglich mit einer größeren oder kleineren Quantität Unrath (excremens) vermengt.

Sein Geschmack ist stechend (piquant) und kühlend (fraiche), wie der einer verdünnten Auflösung von Salpeter (Kali nitricum).

Sie haben Harnsäure (acide urique) aus demselben gezogen. Diese Thatsache ist um so merkwürdiger, da die Harne der andern Classen Kräuter fressender Thiere bis jetzt keine Spur dieser Säure gegeben hatten.

Die Zerlegung dieses Harns hat ihnen geliefert:

1) Harnsaure, 2) schweselsaures Kali, 3) schweselsauren Kalk, 4) salzsaures Ammonium, 5) einen thierischen Stoff, 6) einen öligen Stoff, 7) phosphorsauren Kalk.

Sie haben nachher untersucht, ob der Harn anderer Vögel nicht ebenfalls Harnsäure erhalte, und sie haben diese wirklich darin gefunden.

- 1) Im Harn der Hühner ist es' dieser Stoff, welcher den weißen Ueberzug bildet, mit welchem ihr Unrath bedeckt ist,
- 2) Der Koth der Turteltauben hat ihnen dieselbe geliefert, so wie
- 5) Der Koth der fleischfressenden Vögel und insbesondere der Koth der Geier und der Adler.

Nach diesen Beobachtungen, fügen sie hinzu, ist es sehr wahrscheinlich, daß alle Ordnungen der Vögel Harn von eben derselhen Beschaffenheit haben, als die des menschlichen, ausgenommen den Harnstoff,

Zerlegung der Eierschalen,

YOU

VAUQUELIN.

(Uebersetzt aus den Annales de Chimie, Mers 1812. S. 304 f.)

Die Chemiker nehmen bis jetzt in den Eierschalen nichts an, als kohlensauren Kalk, dessen Theile thierischer Leim verbindet. Ich selbst, zufolge einer allzuoberflächlichen Prüfung des Gegenstandes, hatte dieselbe Meinung.

Bei einer Arbeit aber, aus andern sich nicht begründenden Ansichten neulich unternommen, fand
ich, daß die Eierschalen außer kohlensaurem Kalke,
ihrer Hauptmasse, auch enthalten: kohlensaure Talkerde, phosphorsauren Kalk, Eisen und Schwefel.

Diess zeigte sich mir also: Eierschalen, in ihrem natürlichen Zustande, wurden in Salzsaure gelöset, was wegen der schaumigen Aufbrausung, von thierischer Materie veranlasst, langsam und schwer erfolgt. Die Auflösung ward mit Ammoniak gefallt und der Niederschlag mit Schwefelsaure hehandelt. Es bildete sich schwefelsaurer Kalk, den ich durch Filtrirung und Auswaschung mit kaltem Wasser abschied.

Ich brachte in die filtrirte Flüssigkeit Aetzkali im Uebermaas, liess sie einige Zeit lang kochen um die Phosphorsaure abzuscheiden, die ich darin vermuthete.

Dann lösete ich, mittelst Schwefelsaure, die durch Kali im vorigen Versuche niedergesehlagene Materie auf. Ich ließ die Auflösung bis zur Trockenheit verdunsten und glühte den Rückstand, um daraus die freie Schwefelsaure zu verjagen. Diesen Rückstand im kalten Wasser lösend und den Gyps durch das Filtrum abscheidend, erhielt ich schwefelsaure Bittererde bei natürlicher Verdunstung der Flüssigkeit.

Im Gyps, den das zur Auflösung der schweselauren Bittererde gebrauchte Wasser zurück gelassen hatte, fand ich eine betrachtliche Menge Eisenoxyd, dessen Gegenwart durch eine schwache Färbung der Mischung angekündiget ward.

Aber da die Auflosung der Eierschalen noch freie Saure enthielt, so war es wahrscheinlich, dass nicht alle Talkerde durch Ammoniak gefallt wurde, und dass irgend ein Theil in der Auflösung geblieben war im Zustand eines dreifachen Salzes. Mich davon zu überzeugen goss ich Schwefelsaure in die Flüssigkeit, um daraus den Kalk als Gyps niederzuschlagen; ich filtrirte die Flüssigkeit, ich wusch, preste den schwefelsauren Kalk und nach Verdunstung zur Trockenheit erhielt ich, den Rückstand mit kaltem Wasser auswaschend, noch eine kleine Menge Bittersalz.

Von dem ehen beschriebenen etwas langweiligen Verfahren ging ich zu einem mehr einfachen über, um die Bestandtheile dieser Substanz abzuscheiden. Ich sättigte so viel wie möglich Salzsäure mit dem Stoffe der Eierschalen, verdünstete die Auflösung zur Trockenheit und glühte selbst schwach den Rückstand.

Wieder auflösend das Salz im Wasser blieb ein graues Pulver, das ich durch verschiedene Versuche als phosphorsauren Kalk erkannte.

Die Flüssigkeit hierauf mit Ammoniak im Uehermaaße gemischt, gab einen flockigen Niederschlag von schwach gelher Farbe. Dieser Niederschlag gewaschen wurde aufgenommen von Schwefelsaure, die dessen vollendete Auflösung bewirkte; diese Auflösung verdünstet, ihr Rückstand stark geglüht und dann mit Wasser behandelt, ließ einen röthlichen Staub zurück, bestehend aus Eisenoxyd und ein wenig schwefelsaurem Kalk, und die Flüssigkeit bei natürlicher Verdunstung gab Bittersalzkrystalle.

Diese Versuche lassen, wie man sieht, keinen Zweisel über die Gegenwart des phosphorsauren Kalks, der Talkerde und des Eisens in den Eierschalen, woraus solgt, dass diese Substanz nicht so einsach ist, als man bisher geglaubt hatte.

Es ist auch Schwesel in den Eierschalen, aber dieser Körper ist, allem Anschein nach, vereint mit der thierischen Materie, welche die Kalktheile verbindet; denn wenn man die letzteren in Sauren auslöset, so entwickelt sich kein Schweselgeruch, während die Eierschalen, getrennt von der innern Haut und geglüht, einen sehr merklichen Schwesel-wasserstoffgeruch aushauchen. Diese beweiset, dass, so wie die thierische Materie durch Hitze zerstört wird, der Schwesel, den sie enthalt, sich mit dem

Kalke vereint, woraus Schwefelkalk entsteht, welchen die Sauren zersetzen, wenn man die Schalen auflöset.

Man bemerkt auch, neben dem Schweselwasserstoffgeruche, den nach Blausäure, gleichfalls herrührend von zersetzter thierischer Materie; und was ihre
Gegenwart und zugleich die des Eisens deutlich verräth ist die blaue Farbe, welche die alsobald nach
der Bereitung siltrirte salzsaure Auslösung der geglühten Eierschalen annimmt; nach einiger Zeit
setzt sie blausaures Eisen ab.

Ich konnte nicht ganz sicher die Art der Verbindung bestimmen, in welcher die Talkerde in den Eierschalen sich befindet; indeß glaube ich, der größte Theil dieser Erde sey mit Kohlensaure vereint, aus folgendem Grunde. Wenn man die salzsaure Auflösung der Eierschalen verdünstet, die überflüssige Salzsaure verjagt und hierauf das Salz in Wasser auflöset: so ist das Zurückbleibende allein phosphorsaurer Kalk, ohne Beimischung von Bittererde; letztere befindet sich ganzlich in der Flüssigkeit, woraus man sie niederschlagen kann mit Ammoniak ohne Phosphorsauregehalt.

Aber diess ist kein ganz unzweiselhaster Beweis. Denn man könnte sagen, dass während der Eintrocknung die mit Talkerde vereint gewesene Phosphorsaure sich ganz auf den Kalk geworsen und die Salzsäure sich mit der Talkerde verbunden habe.

Ueber die innere Haut des Eies.

Diese Haut scheint von eiweißartiger Natur zu seyn; wenigstens löset sie sich leicht im Aetzkali auf ohne Ammoniakerzeugung.

Die Sauren schlagen sie aus ihrer Auflösung in Gestalt weißer Flocken nach der Art des Eiweises nieder, den Geruch nach Schwefelwasserstoff entwickelnd.

Ich habe auf dieselbe Art Austerschalen zerlegt und darin auch phosphorsauren Kalk, Eisen und Talkerde gefunden, aber letztere in viel geringerer Menge als in den Eierschalen.

Demnach kann der Kalk, den man aus Austernschalen bereitet, minder gut seyn, als der aus reinem Kalkstein *).

Meine Absicht war anfanglich nicht, eine Aualyse der Eierschalen zu unternehmen; ich hatte allein den Zweck, darin Harnsaure aufzusuchen, weil nach der Meinung, worin ich stand, dass der kohlensaure Kalk der Eierschalen aus dem Urin der Vogel herrühre, es mir wahrscheinlich schien, dass die Harnsaure, die ganz sicher durch die Wirkung der Nieren gebildet wird, sich auch dort finden Das Vorkommen eines kleinen Antheils möchte. kohlensauren Kalkes in den Excrementen der Vögel machte diese Meinung noch wahrscheinlicher. Aber alle diese Wahrscheinlichkeiten zeigten sich unrichtig; denn welche Mittel ich auch anwenden mochte, es war mir unmöglich, die geringste Spur Harnsäure in den Eierschalen zu finden.

Hieraus muss man schließen, dass wenn, aller Wahrscheinlichkeit nach, der kohlensaure Kalk

^{*)} Ein Theil der Preisaufgabe (Bd. 5. d. J. Beil. 1. S. 19. N. IV.) wäre also hiedurch beantwortet. d. H.

durch Wirkung der Nieren sich bildet, derselbe von der Harnsaure getrennt und auf den Stoff der Eier übergetragen wird durch gewisse Organe, welche die Harnsaure abstossen; denn außerdem würde letztere, als nicht viel weniger auflöslich wie kohlensaurer Kalk, sich ohnsehlbar mit diesem zugleich zur Bildung der Eierschalen absetzen.

Es sind also noch eigenthümliche physiologische Untersuchungen über diesen Gegenstand anzustellen.

Vergleichung

. der

Urinarten verschiedener Thiere,

von

VAUQUELIN.

(Uebersetzt aus den Annales de Chimie, May 1812. S. 197 ff.)

Die Urinarten, mit deren Zerlegung sich die Chemiker bis jetzt auf eine befriedigende Art beschäftigtigten, sind die des Menschen und einiger großer krauterfressender Thiere.

Der Urin der fleischfressenden und der Nagethiere, ist bis jetzt, soviel ich weiß, noch von niemanden untersucht worden.

Wenn man indessen anerkennt, dass die vergleichende Anatomie viel zu den Fortschritten der Physiologie beigetragen hat, so wird man vielleicht auch zugestehen, dass eben so die vergleichende Chemie dieser Wissenschaft sehr nützlich werden kann.

Schon hat die Analyse des Urins der Vogel auf sehr interessante und unerwartete Resultate geführt, um die Chemiker aufzufordern, diese Untersuchung auszudehnen auf alle Arten der Thiere, die diese Flüssigkeit von sich geben, und nicht blos nach der Analogie zu urtheilen, die östers trüglich ist.

Aus diesem Gesichtspunkte habe ich die Analyse des Urins vom Königtieger, Löwen und Bieber unternommen, wovon ich hier die Resultate aufzeichne, hoffend, daß die Zeit mir erlauben werde, meine Untersuchung über diesen Gegenstand weiter zu versfolgen.

Urin des Löwen und des König-Tiegers.

Der Urin des Lowen und des Tiegers sind einander in allen Stücken gleich und haben auch einige Aehnlichkeit mit dem Urin des Menschen; doch unterscheiden sie sich hievon wesentlich in mehreren bedeutenden Punkten.

1ster Unterschied: Sie sind alkalisch in dem Augenblicke da sie gelassen werden; da der Urin des gesunden Menschen im Gegentheil immer sauer ist.

Der Gegenwart des freien Ammoniaks in diesen Urinarten ist der starke und unangenehme Geruch zuzuschreiben, den dieselben boi dieser Gattung von Thieren, sogleich wenn sie aus der Blase kommen verbreiten.

2ter Unterschied: Sie enthalten keine Urinsaure, noch irgend eine Verbindung dieser Saure mit den Alkalien. Wenigstens die 4 mal wiederholte Analyse dieser Urinarten gab mir hievon keine Spur.

Die Abwesenheit der Harnsaure in diesen Urinarten hat meine Aufmerksamkeit um so mehr auf sich gezogen, weil ich die Bildung jener vorzüglich durch thierische Nahrung veranlaßt glaubte.

Der Ste Unterschied des Urins vom Löwen und König-Tieger und dessen vom Menschen, ist die beinahe gänzliche Abwesenheit des phosphorsauren Kalks.

Diess war zu erwarten, weil sich dieses Salz im Wasser blos durch Ueberschuß an Säure auflösen kann, und dieser Urin im Gegentheil alkalisch ist.

Indess scheint es, dass die Nieren dieser Thiere aus dem Blut eine gewisse Menge von diesem Salz abscheiden, denn ich habe davon geringe Spuren im Urin gefunden; und dass das Ammoniak sich nur in der Blase bilde, wo es wahrscheinlich den phosphorsauren Kalk niederschlägt, und dass hierin ohne Zweifel der Grund liegt, warum der Urin dieser Thiere immer getrübt aus der Blase geht.

Wenn man daher jemals Urinsteine in der Blase dieser Thiere findet, so werden sie nur vom phosphorsauren Kalke gebildet seyn können, weil nichts als diese unauflössliche Substanz in ihrem Urin enthalten ist.

4ter Unterschied. Der Urin des Löwen und des Tiegers enthält nur eine sehr geringe Menge Kochsalz, während sich in dem des Menschen gewöhnlich mehr darstellt.

Man findet in diesen Urinarten eine große Menge Harnstoff, sehr geneigt zur Krystallisation und im Ganzen wenig gefärbt; phosphorsaures Natrum und Ammoniak; schweselsaures Kali; eine schleimige Materie und eine Spur von Eisen.

Diess sind also die Punkte in welchen der Urin des Löwen und des Konig-Tiegers dem des Menschen gleicht, von dem er aber auch, wie man so eben sah, in einer ziemlichen Menge von Punkten Vergleichung verschiedener Urinarten. 177

abweicht, so dass man ihn als eine eigene Art betrachten kann.

Er besteht:

- 1) aus Harnstoff.
- 2) thierischem Schleim,
- · 3) phosphorsaurem Natrum,
 - 4) phosphorsaurem Ammoniak,
 - 5) salzsaurem Ammoniak,
 - 6) einer Spur phosphorsauren Kalks,
 - 7) schwefelsaurem Kali in großer Menge.
 - 8) einem Atom Kochsalz.

Urin des Biebers.

Die sorgfältige und mehrmals wiederholte Analyse des Harnes vom Bieber überzeugte mich, daß er viel Aehnlichkeit mit dem Harne der gewöhnlichen pflanzenfressenden Thiere habe.

In der That, man findet darin kohlensauren Kalk, der aufgelöst in ihm enthalten ist durch éinen Ueberschuss an Kohlensaure; Benzoe - und Essigsaure, Harnstoff, Kochsalz und schweselsaures Kali; trifft aber weder Harnsaure noch phosphorsaure Salze an.

Indess unterscheidet er sich davon hiedurch, dass dass er kein salzsaures Ammoniak sondern eine betrachtliche Menge kohlensaure und essigsaure Talkerde enthalt, welche sich nicht, wenigstens nie in großer Menge, bei den kräutersressenden Thieren findet.

Die kohlensaure Bittererde habe ich also entdeckt: Nachdem ich eine gewisse Menge dieses Harn bei gelinder Warme concentrirt hatte, so goss ich die eingedickte Flüssigkeit ab und wusch mit destillirtem Wasser das Cefass, an dessen Wanden sich der kohlensaure Kalk angelegt hatte. Ich goss sodann mit Wasser verdünnte Schwefelsaure hinein, welche ein schaumiges Aufbrausen verursachte wegen der schleimigen Materie, welche der kohlensaure Kalk mit sich zu Boden zieht.

Wahrnehmend, dass die Schweselsäure durch diese Verbindung einen bittern Geschmack erhalten habe, trocknete und calcinirte ich die Mischung, wusch sie hierauf mit wenig Wasser und erhielt durch die Verdunstung des letztern ein Salz, welches alle Eigenschaften der schweselsauren Bittererde hatte.

Um zu erfahren bei einem andern Versuche, ob der Urin des Biehers salzsaures Ammoniak wie der Urin anderer krauterfressender Thiere enthalte, mischte ich zu einer Menge dieser eingedickten Flüssigkeit ein wenig Aetzkali, und als der ammoniakalische Geruch sich selbst mit Hülfe der Warme nicht wahrnehmen ließ, schloß ich daraus, daß kein salzsaures Ammoniak vorhanden sey; aber es stellte sich mir ein Phänomen dar, das mich verwunderte und dessen Ursache zu erfahren ich begierig war. Flüssigkeit wurde zu einer gallertartigen Masse; vermuthend, dass diess Wirkung des Niederschlages mehrerer erdigen Substanzen sey, behandelte ich die die ganze Masse eingedickten Urins, die ich besaß, mit Aetzkali; filtrirte die Flüssigkeit, um die in Frage stehende Materie zu erhalten, und nachdem ich sie gewaschen und ealcinirt hatte, brachte ich mit

Wasser verdünnte Schwefelsaure dazu, und erhielt schwefelsaure Bittererde mit ein wenig Gips vermischt.

Ob ich schon sagte, dass der Urin des Biebers esasigsaure Talkerde enthalte, so bin ich dessen doch nicht vollkommen gewiss: es ware in der That möglich, dass wahrend der Verdunstung, wiewohl sie bei schwacher Warme geschah, sich eine gewisse Menge Essigsaure gebildet und auf die in der Flüssigkeit zurückgebliebene kohlensaure Talkerde, da diese viel auflöslicher als der kohlensaure Kalk ist, gewirkt hätte.

Man erkennt gewöhnlich durch die Farbe, den Geruch, Geschmack und die Eigenschaft, Zeuge, (vorzüglich mit Alaun getränkte) zu färben, welche der Urin des Biebers hat, die Art der vegetabilischen Stoffe, von denen sich dieses Thier nährt.

Ich unterschied sehr deutlich in dem hier untersuchten den farbenden Theil des Weidenrinde und sein Wärter bestätigte mir hierauf diese Beobachtung.

Es gibt also Falle, wo gewisse vegetabilische Stoffe durch die Wege der Verdauung und Circulation gehen können, ohne gänzlich die Eigenschaften zu verlieren, welche sie in ihrem natürlichen Zustande unterscheiden.

Ich fand auch einen Antheil Eisen im Urin des Biebers der mich anfänglich befremdete; aber er-wägend, dass man in einem Gesasse von Eisenblech denselben aufgesangen habe und dass er Kohlensaure enthalt: meyne ich vom Gesass den grössten Theil dieses Metalles ableiten zu dürsen.

180 Vauquel. Vergleich. verschied. Urinarten.

Der Urin des Biebers besteht also aus:

- 1) Harnstoff,
- 2) thierischem Schleim,
- 5) benzoesaurem Kali,
- 4) kohlensaurem Kalk und Bittererde,
- 5) essigsaurer Bittererde (zweifelhaft)
- 6) schwefelsaurem Kali,
- 7) salzsaurem Kali oder Natrum,
- 8) farbender vegetabilischer Materie,
- 9) endlich ein wenig Eisen.

Ueber die

Nichtexistenz des Schwefelstickgases

in den-

Schwefelquellen zu Aachen.

Die sorgfältigen Untersuchungen, welche Hr. Apotheker Monheim zu Aachen über die Bestandtheile der dortigen Schwefelquellen anstellte und seine darüber geschriebenen Abhandlungen sind den Lesern aus diesem Journal hinreichend bekannt. Ueber den einzigen Punkt der Existenz eines Schwefelstickgases herrschte Zweifel und Herr Akademiker Gehlen widerlegte in dieser Beziehung die Angaben in der ersten Schrift des Hrn. Monheim. (Bd. II. S. 165 f. d. J.) welcher dadurch zu einem Nachtrage veranlasst wurde, worüber die Critik desselben Gelehrten Bd. IV. S. 169. zu lesen ist. Glücklich aber erscheinen vor allen andern Gelehrten die echten Forscher in der Natur, deren Stimme ihre Streitigkeiten freundlich entscheidet, so dass zwischen wahren Verehrern derselben Entzweiungen unmöglich sind. Herr Monheim wurde durch jene Critiken zu noch sorgfaltigeren Untersuchungen veranlasst, die ihn bestimmten, seine bisherigen Ansichten abzuändern. Er theilt dieselben · mit einer ihm Ehre bringenden Unbefangenheit und Wahrheitsliebe mit. Hier ist sein Brief, den er

jüngst mir über diesen Gegenstand zu schreihen die Güte hatte.

d. H.

Bei den Untersuchungen der Gasarten, die sich aus den Aachener Schweselwassern entwickeln, war einzig die Absicht, die frühere Angabe des Hrn. Gimbernat, welcher darin Schweselstickgas wollte gesunden haben, zu bewähren oder zu berichtigen, blos Aussuchen der Wahrheit also der Endzweck. Erfreut durch ein Labyrinth hindurch, den Weg zur Wahrheit gesunden zu haben, blicket der Unbesangene ohne Empfindlichkeit auf die Irrgänge zurück, worauf so manche ausserordentliche Erscheinung nothwendig hinleitete.

Hätte Hr. Gimbernat seine gemachten Versuche und die Gründe, woraus er das Daseyn eines Schweielstickgases schlos, anzugeben für gut gefunden, mancher Fehlschluss wäre nicht noch einmal gesehehen und die Wahrheit wohl bald ans Licht getre-Bei der 1810 gemeinschaftlich mit Hrn. Dr. Reumont vorgenommenen Analyse der Aachener Mineralquellen ließen wir vor allen uns angelegen seyn, das zu ersetzen, was der spanische Chemiker unterlassen hatte, und theilten jeden der angestellten Versuche pünktlich mit; hiedurch wurden auch die auswartigen Chemiker in den Stand gesetzt, ihre Meinung zu äußern. Diess geschah von verschiedenen, sowohl in Privatschreiben als öffentlichen Schrif-Einige glaubten mit uns auf das Daseyn eines geschwefelten Stickgases schließen zu können, andere zweifelten und schlugen noch mehrere Versuche vor, .eben als die ersten Bogen meiner Analyse der Burdscheider Mineralquellen (1811) unter der Presse waren.

Blos von reinem Interesse für die Wissenschaft beseelt, stellte ich in der Eile die meisten dieser vorgeschlagenen Versuche noch an, deren Resultate ich, soviel es der Plan dieser Abhandlung verstattete, in einem Anhange beifügte. — Auch diese zweite Untersuchung bestärkte mich in der vorgefasten Meinung. Mehrere Gelehrte, worauf Deutschland und Frankreich nicht umsonst stolz sind, nahmen gleich mir das Daseyn des Schwefelstickgases an; andere higgegen führen fort zu zweifeln, besonders Hr. Akademiker Gehlen im Journal der Chemie und Physik, und der schwedische Gelehrte Berzelius, welcher mir seine einsichtsvollen Bemerkungen in einem sehr schmeichelhaften Schreiben (Stockholm d. 27. März) mittheilte.

Ungeachtet ineiner angehäuften Berufsgeschäfte, unterzog ich mich einer nochmaligen mühsamen Arbeit, die dann endlich entscheidend zu seyn scheint; und vielleicht wird man mir es Dank wissen diese mit Zeit - Mühe - und Kostenaufwand verknüpfte Untersuchung, nicht eher verlassen zu haben, als bis die Versuche, so zu sagen, erschöpft zu seyn scheinen.

Diese neueren Versuche streiten gegen das Daseyn des geschwefelten Stickgases. Ich werde sie eben so getreu mittheilen, als jene früheren, welche dafür zu sprechen schienen. Nur wer aus falscher Ehrsucht arbeitet, wird sich der Berichtigung früherer Ansichten (worüber selbst die ersten Gelehrten nicht errötheten) vielleicht schämen, nie aber der, den Liebe zur Wissenschaft beseelt.

Hr. Akademiker Gehlen foderte mich auf, bei der Prüfung unsres Schwefelgases auf Wasserstoffgas,

die Methode der Herren von Humboldt und Gay-Lussac anzuwenden. So sehr ich auch bisher Anstand nahm, diesen Versuch vorzunehmen, weil ich wusste, dass beim Verbrennen eines Gemisches von Sauerstoff-, Wasserstoff- und Stickstoffgase sich stets etwas Salpetersaure bilde, und ich daher fürchtete, beim Versuche der Herren v. Humboldt und Gay-Lussac, wo die großere oder kleinere Raumverminderung der einzige Maasstab der Berechnungen ist, die durch Salpetersäure-Bildung bewirkte Raumabnahme mit der durch Wasserbildung verursachten zu verwechseln, und also in irrige Berechnungen zu verfallen: so hielt ich es doch für Pslicht, der Aufforderung eines so ausgezeichneten Gelehrten, wie Hr. Gehlen ist, zu folgen, um so mehr-da mir selbst alles daran gelegen war, die Bestandtheile unsres, in seiner Einwirkung auf verschiedene Reagentien vom Schwefelwasserstoffgase · abzuweichen scheinenden Schwefelgases genau kennen zu lernen.

Bevor ich aber diesen Versuch mit unsrer Luftart anstellte, hielt ich es für nöthig, vergleichende Versuche mit Gemischen von Wasserstoff-, Stickstoff-, und Sauerstoffgase anzustellen, um hiedurch auszumitteln, unter welchen Umständen hier am wenigsten Salpetersaure gebildet werde.

Es ergab sich aus diesen Versuchen, dass nur dann, wenn man dabei viel mehr Sauerstoffgas an-wandte, als zum Verbrennen des Wasserstoffgases nöthig war, sich bedeutende Spuren von Salpetersaure-Bildung zeigten, die aber kaum sichtbar waren, wenn man die Menge des Sauerstoffgases verminderte.

Diesem nach brauchte man also nur bei diesem Versuche mit dem Zusetzen des Sauerstoffgases sparsam zu Werke zu gehen, um die Salpetersaure-Bildung zu verhindern; aber war man alsdann auch gewiß, allen Wasserstoff zu verbrennen?

Hierüber Aufklärung zu verschaffen, musten wiederum vergleichende Versuche angestellt werden, woraus dann erhellte, dass, man mogte 14 Theile Sauerstoffgas (dem Raume nach) mit 14 Theilen Wasserstoff- und 14 Theilen Stickstoff-Gase, oder mit 15 Theilen Wasserstoff- und 15 Theilen Stickstoff-Gase, oder mit 16 Theilen Wasserstoff- und 12 Theilen Stickstoff-Gase, oder mit 17 Theilen Wasserstoff- und 11 Theil Stickstoff-Gase, oder mit 18 Theilen Wasserstoff- und 10 Theilen Stickstoff-Gase, oder endlich mit 19 Theilen Wasserstoff- und 9 Theilen Stickstoff-Gase vermischen, dass, sage ich, in allen diesen Versuchen gerade jene Raumabnahme Statt fand, die, angenommen, ' dass aller Wasserstoff in Wasser verwandelt wurde, der Berechnung nach, stattfinden musste. Da überdiess, besonders bei jenen der so eben angeführten Versuche, wo das Verhaltniss des Wasserstoffgases zunahm, sich kaum eine Spur von Salpetersäure zeigte: so konnte man mit einiger Gewissheit alle Raumabnahme der alleinigen Wasserbildung zuschreiben; ich stellte demnach folgenden Versuch an:

In eine mit Quecksilber gefühlte und durch Quecksilber gesperrte Glocke führte ich die aus unsern Schwefelquellen sich entwickelnde Luftart. Nachdem dieselbe aufgehört, ferner das Quecksilber anlaufen zu machen, also allen Schwefel abgesetzt hatte, ließ ich sie, um die Kohlensaure abzuscheiden, durch Kalkwasser strömen, und von der alsdaun zurückbleibenden Luftart leitete ich einen Theil in ein vollkommen gleichformig abgetheiltes, mit Wasser gefülltes, und auf den pneumatischen Wasser-Apparat gestelltes voltaisches Eudiometer, so dass 14 Abtheilungen des Eudiometers mit unserm Gase angefüllt wurden. Eben so füllte ich noch 14 Abtheilungen desselben Eudiometers mit reinem Wasserstoffgase, und noch 14 andere mit reinem Sauerstoffgase. Nachdem diess geschehen, so berührte ich die Spitze des Eudiometers mit einer stark geladenen Leidner Flasche; die Gasmischung entzündete sich lebhaft, und nachder as Eudiometer gehörig ahgekühlt war, d. h. die ansangliche Temperatur wieder angenommen hatte, so fand sich, dass 27 Theile der angewandten Gas-Mischung verschwunden waren.

Da nun aber 14 Theile Wasserstoffgas (dem Raume nach), um vollig zu verschwinden, nur 7 Theile Sauerstoffgas erfordern, die Raumabnahme also, (bei der Voraussetzung, daß unsere Lustart kein Wasserstoffgas enthalte, mit der Rücksicht, daß nur höchst unbedeutende Spuren von Salpetersaure-Bildung sich zeigten) nur höchstens = 21 hätte seyn sollen, so ergiebt sich, daß, um eine Raumverminderung = 27 hervor zu bringen, das aus unsern Schwefelwassern entwickelte Gas noch 4 Theile Wasserstoffgas hergeben mußte.

Es enthielten demnach 100 Theile (dem Raume nach) unserer Gas-Mischung, wovon das kohlensaure Gas abgeschieden 28,57 Theile Wasserstoffgas *), welche, weil im Wasserstoffgas bei seiner Verbindung mit Schwefel nach Davy, Berthollet, Gay-Lussac, Thenard und andern Gelehrten, keine Raumveränderung vorgehet, eben so viel Schwofelwasserstoffgas anzeigen.

Um zu sehen, ob die hier gefundene Quantität Schweschwasserstofsgas mit der, Seite 46 u. 48 meiner Abhandlung über die Burdscheider Quellen angezeigten, Analyse unserer Schwesellust übereinstimme, das heist, ob der in 25 Kubikzollen dieser Lust gefundene Schwesel, in der Voraussetzung, dass er einzig an den Wasserstoff gehunden sey, gerade soviel Schweselwasserstofsgas bilden müsse, als sich beim vorigen Versuche darin vorsand, stellte ich solgende Berechnungen an:

Wissend, dass 25 Kubikzolle unsers Schweselgases, bei + 10° Reaumur und einer Barometerhöhe von 28 Zolle, 15,20 französische Grane wiegen, worin 4,085 Grane Schwesel enthalten sind, dass serner 4,083 Grane Schwesel, nach Gay-Lussac und Thenard, 0,267527653 Theile eines Granes Wasserstoff zur Auslösung ersordern, so blieb mir noch zu berechnen übrig, wie viel Raum 0,267527653 Theile eines Granes Wasserstoff einnehmen würden, wenn der Wasserstoff die Gassorm annähme.

Wird unsere Gasmischung, so wie sie sich aus unserm Schweselquellen entwickelt, untersucht, so findet man in 23 Kubikzollen, 6,5 Kubikzolle kohlensaures Gas; 100 Kubikzolle davon enthalten also 51,25 Kubikz. Stickgas 28,26 Kubikz. kohlensaures Gas und 20,49 Kubikzolle Schwesel-wasserstoffgas.

Da nun nach Lavoisier ein Kubikz. Wasserstoffgas, unter obiger Temperatur und Drucke der Luft, nur 0,03539 Theile eines Granes wiegt, so zeigen obige 0,267327653 Theile eines Granes, gerade 7,55576 Kubikzolle Wasserstoffgas an, welche mit Schwefel gesattiget, aus dem Grunde, daß beim Wasserstoffgase bei seiner Verbindung mit Schwefel keine Raumveranderung stattfindet, eben so viel Schwefelwasserstoffgas bilden können.

Es enthielten demnach, zufolge der nach der chemischen Analyse unsers Schwefelgases angestellten Berechnung, 100 Kubikzolle dieses Gases, wovon jedoch das kohlensaure Gas schon abgeschieden, 30,21 Kubikzolle Schwefelwasserstoffgas, während die nach dem vorigen Versuche, gemäß der durchs Verbrennen verursachten Raumabnahme, geschehene Berechnung in 100 Kubikzollen nur 28,57 Kubikzolle Schwefelwasserstoffgas anzuzeigen scheint.

Bemerkt man inzwischen, dass es bisher den ersten Chemikern und Physikern nicht gelungen ist, sich völlig von Stickgase freies Wasserstoffgas zu verschaffen, dass also das meinige auch wohl eine, freilich sehr kleine, Quantität davon enthalten konnte, so mögten wohl beide Berechnungen einander nahe kommen, indem, in dieser Voraussetzung, sich so viel mehr Wasserstoffgas in unsrem Schweselgase besinden müste, als Stickgas im zugesetzten Wasserstoffgas enthalten war.

Nun zu einem vom schwedischen Gelehrten Berzelius vorgeschlagenen Versuche, der einen der Hauptunterschiede, die zwischen dem Schwefelwasserstoffgase und unsrem Schwefelgase zu bestehen schienen, verschwinden machet, und deshalb die

Identität des letzteren mit dem ersteren zu beweisen scheint.

Man erinnert sich, dass, sowohl in der Abhandlung über die Aachener Schweselwasser, als in jener über die Burdscheider Mineralquellen, gesagt wurde, dass unser Schweselgas, beim Durchströmen durch schweselige und salpetrige Säure, gar keine Veränderung erleide, während aus dem Schweselwasserstossgase Schwesel gefällt würde. Dieser Unterschied in den Wirkungen musste allerdings aussallen, und auf Verschiedenheit der Grundstosse schließen machen.

Inzwischen hat folgender von Berzelius vorgeschlagene Versuch das Räthsel gelöset:

Man mischet reine Kalkerde mit reinem Wasser, und lasst eine ziemliche Quantität der sich aus unseren Schweselquellen entwickelnden Gasmischung hineinströmen. Auf diese Weise erhalt man zugleich kohlensaure Kalkerde, und eine Auslösung von Kalkerde mit einem geschweselten Grundstoffe verhunden, während aller freie Stickstoff unabsorbirt bleibt. Die klare Flüssigkeit muß demnach entweder Kalkerde mit Schweselwasserstoff, oder Kalkerde mit Schweselstickstoff verbunden enthalten.

Um auszumitteln, an welchen von beiden Grundstoffen der Schwefel in unserem Gase gebunden sey, gießet man in die geschwefelte Kalkauslösung schwefelige Säure, und zwar deren mehr als nothig ist, die geschwefelte Kalkauslösung zu sättigen. Enthält nun die Flüssigkeit hydrothionsaure Kalkerde, so wird ein Schwefelniederschlag erfolgen; enthält sie hingegen eine Verbindung der Kalkerde mit geschwefeltem Stickstoffe, so wird sie klar und das Gas unzersetzt bleiben, weil weder der Schwefel noch der Stickstoff

190 Monh. über Nichtexist. des Schweselstickg.

die schwefelige Säure zersetzen können. Ein Ueberschuß von schwefeliger Säure wird bei diesem Versuche deßhalb erfordert, weil sonst ein Niederschlag
von schwefeligsaurer Kalkerde erfolgen würde.

Da nun bei diesem Versuche stets ein Schwefelniederschlag in der mit unsrem Gase verbundenen
Kalkauflosung entstehet, so scheint es ausser allem
Zweifel zu seyn, daß der Schwefel in unserem
Schwefelgase blos an Wasserstoff gebunden sey,
und unser Gas im ungebundenen Zustande nur darum
nicht auf die schwefelige und salpetrige Säure wirke,
weil sich darin eine so große Quantität Stickgas mit
dem geschwefelten Wasserstoffgase vermischt befindet.

Monheim.

Ueber den

Waidindig.

(Aus einem Schreiben an den Herausgeber.)

Vom Akademik. A. F. GEHLEN.

Let danke Ihnen für die mir giltig übersandte Probe von dem durch Hrn. Saltzer bereiteten Waidindig. Er sieht recht schön aus; ich werde ihn zu
einer vergleichenden Prüfung auf den Gehalt an Farbestoff mit Indig auf heben, den ich dieses Frühjahr
selbst zu bereiten wahrscheinlich Gelegenheit haben
werde. Hr. Saltzer giebt aber die Menge des Indigs
aus einer bestimmten Menge Waid sehr geringe an;
man hatte letzten in der dortigen wärmeren Gegend
reichhaltiger glauben mögen.

Vor Kurzem hatte ich Bericht zu erstatten, über eine Schrist des Hrn Kammerpräsidenten v. Resch zu Ersurt, unter dem Titel: "Sieg des Waidindigs über den ausländischen Indig"; mit 1 Kupser, (die Abbildung der Indigpslanze und des Waids) und einer Musterkarte (von mit Waidindig gesärbten Zeu-

gen u. s. w.) Weim. 1812. 4. aus welcher ich Ihnen, was darin zu finden ist, in gedrängter Kürze mit einigen Bemerkungen für Ihr Journal mittheilen will.

Sie enthält erstlich eine Abhandlung über die "Erzeugung und Bereitung des auslandischen Indigs," die wir freilich schon aus sehr vielen Schriften kennen und die zu dem Siege schwerlich beitragen kann. Dann folgt eine Anleitung zum Bau des Waids, welche das Bekannte recht gut dargestellt enthält, mit einer Geschichte der bisherigen Bemühungen, Waidindig zu bereiten; zuletzt, wo man in der Meinung steht, dass das eigentliche Treffen beginnen werde, kommt die Erklärung, dass es dem Hrn. von Resch und Hrn. Trommsdorff gelungen sey, ein Verfahren zu erfinden, durch welches aus der Brühe der mit heißem Wasser ausgezogenen frischen Waidblätter binnen 15 Minuten der Waidindig dargestellt werden könne und zwar 20 Loth aus 100 Pfd. Blättern, und so, dass man in demselben Prozesse eine feine Sorte und eine grobere erhalt, die durch besondere Vorrichtung getrennt werden. Ferner liest man die Ankundigung, dass von den beiden Genannten, unter Leitung des Hrn. Trommsdorffs, eine Waidindigfabrike in Erfurt errichtet worden und in derselben mit dem Julius dieses Jahres Waidindig zu haben seyn werde, so wie die Bemerkung, dass das Geheimniss der Erfindung der französischen Regierung anvertraut sey:

Das Ganze erhebt sich kaum über das pecuniare Interesse, und das wissenschaftliche geht fast ganz leer aus. Sie finden nicht einmal etwas Bestimmtes, aus dargelegelegten Versuchen Abgezogenes, über die relative Farbkraft des Waidindigs; nicht bemerkt, ob unter jenen 20 Loth beide Sorten Indig,
oder nur eine, begriffen sind; noch angegeben, wie
diese beiden Sorten sich zu einander verhalten.
Eben so wenig ist die Behauptung, daß das Verfahren des Dr. Heinrich, aus trocknen Blättern den
Indig darzustellen, nicht vortheilhaft sey, durch
mitgetheilte Versuche begründet, und die Sache
nach den verschiedenen Umständen näher erörtert.
Dieß, wie vieles andere, wäre aber doch nöthig
gewesen, um die Wahrscheinlichkeit des "Sieges"
zu beurtheilen, und man hat wohl Grund, es hier
eher zu erwarten, als die zur Sache dermalen nicht
gehörenden beiden ersten Abhandlungen der Schrift.

Dagegen finden Sie eine Menge Bemerkungen und Proben, welche darthun, was vorlängst ausgemacht ist, dass man nämlich mit dem Waidindig Alles, und eben so gut, wie mit dem Kolonialindig bewirken, selbst die zusammengesetzten Farben ehen so wohl damit hervorbringen könne. Bei dieser Veranlassung sind einige Bemerkungen beigebracht, nach welchen der Waidindig sich in mehreren Stücken doch auf eigenthümliche Weise verhalt: namlich, dass er sich nicht so schnell aufsetzt, und die Zeuge daher öfter durch die Küpen gezogen werden müssen; dass die warme Waidindigküpe früher ankommt, als eine mit Kolonialindig beschickte und dass sie schärfer gehalten (mit mehr Kalk versetzt) werden mus, als letzte; dass eine Waidindigküpe nicht so leicht durchgeht, und, im Fall dieses zu befurchten ware, durch einen kleinen Zusatz von Salzsäure leicht wieder gut gemacht und aufgehalten

werden kann. Die in der Waidindigküpe gefarbten Tücher können sehr gut mit Pottasche abgezogen werden, ohne dadurch etwas zu verlieren; sie sollen vielmehr noch größern Glanz erhalten und dann auch nicht abfarben.

Hr. von Resch sagt von seiner und Hrn. Trommsdorffs Erfindung: diese Methode überwiege die altern und neuern Versuche durch die große Schnelligkeit der Ausführung und durch die Reichhaltigkeit und Güte der Ausbeute. Die Operation erfolge sicher und sey nicht von Temperatur und Witterung abhängig. Nach allen angestellten Versuchen und einer Reihe von Erfahrungen verliere die Psanze von ihrem Farbestoffe, wenn sie nicht in ihrer frischen Reife benutzt werde. Es lasse sich aus gerrockneten Blätteren auch Indig darstellen, aber dieser erreiche in der Güte nicht den aus frischen erhaltenen; das Verfahren sey mühsamer, beim Trocknen seyen die Blätter vielen Zufällen unterworfen und es eischwere die Arbeit; beim Ankaufe sey man dem Betrug der Versetzung mit andern Blattern, so wie der Gefahr, im Trockneu verdorbene Blätter zu erhalten, ausgesetzt. Die feineren Farbetheile schieden sich bei der neuen Methode durch eigene Vorrichtung sogleich von den weniger farbehaltigen und mit Einem Prozesse träten beide Abstufungen hervor, und es werde eine mühsame Abfeinerung erspart.

Bei einer Anlage im Großen könnten täglich 100 Pfd. Indig gewonnen und der Schnitt von acht Aeckern verbraucht werden (was wohl ganz relativ ist). Die Erndte eines Erfurter Morgens liesere in zwei Schnitten 40-45 Ctr. Waidblätter, und daraus würden 25 Pfd. Indig gewonnen; 4 Morgen reichten also hin zur Erhaltung eines Centners Indig *). Hr. von Resch nimmt den jahrlichen Verbrauch an Kolonialindig zu 8 Millionen Pfund, die zum Ersatz nothige Menge Waidindig zu 12 Millionen Pfund an, (woraus man beiläufig sieht, daß die Farbkraft des letztern zu der des erstern = 1: 1, 5 angenommen ist) zu deren Gewinnung, nach obigen Voraussetzungen, 480 000 Morgen Land gehören würden. Der Waidindig soll an Ort und Stelle, nach Abzug aller Kosten und der Entschädigung für die Mühe der Fabrikation, um 1 Rthlr. 8 Gr. Sächs. verkauslich seyn.

Was von der neuen Methode gesagt ist, besteht in Folgendem: auf 110 Pfund sorgfältig mit kaltem Wasser gesäuberter frischer Blätter wurden 235 Pfund frisches, weiches, fließendes Wasser genommen und in einem Kessel zum Sieden gebracht. Das Wasser mußte sich nun bis zu einem "bestimmten" Grad (der auch schon ein Geheimniß zu seyn scheint) abkühlen (warum nicht, da doch weiches Wasser genommen wurde, die Erhitzung mit Holz- und Zeitersparung gleich nur bis zu diesem Grade getrieben wurde, wird sich vermuthlich ebenfalls erst später aufklären); die Waidblätter wurde

^{*)} Hiernach scheint ein Ersurter Morgen zwei Aecker su betragen, oder es musa, wenn Acker und Morgen gleichbedeutend ist, in dem kurz vorher Gesagten ein Fehlers eingeschlichen seyn.

den behutsam, ohne sie zu zerstoßen, hineingedrückt, beständig umgewendet und 15 Minuten lang in diesem Zustand erhalten. Das Wasser, welches nun eine olivengrüne Farbe angenommen hatte, wurde vermittelst eines Hahnes von den Blättern abgelassen, der Rückstand an Blättern gelinde ausgepresst und die hiedurch gewonnene Flüssigkeit zu der vorigen gethan. Nach den wieder genommenen Vorrichtungen stellte sich der Waidindig in 15 Minuten dar, in einer Vollkommenheit, die sich mit den ersten Sorten des ausländischen Indigs vergleicht. (Mit dieser Vollkommenheit verträgt sich aber nicht das oben erwähnte Verhältniß der Farbkraft. Auch fallt an einer andern Stelle auf, dass die, zur Vornehmung der Schau über ein blau gefarbtes Stück Tuch berufenen Färber solches als mit Waidindig gefärbt erkannten, da doch mit diesem die Farbe eben so schon und feurig ausfallen soll. Ob die Waidindigfarbe dessen ungeachtet doch ein eigenthümliches Kennzeichen hat, darüher kommt nichts vor.)

Sie sehen, dass, bis auf das Geheimnis, das mitgetheilte Versahren das Kulenkamp'sche ist, nach Zahlen und Thermometergraden bestimmt. Bei dem Geheimnis aber ist natürlich keine Beurtheilung möglich. In der kurzen Zeit der Darstellung, (was wohl nur heisen soll, der sichtbaren Ausscheidung des Indigs aus der Brühe) kann es, obwohl solche sehr herausgehoben ist, unmöglich liegen, denn sie dauert bei dem Kulenkamp'schen Vertahren überhaupt nicht länger, auch ist der Erfolg desselben nach bisherigen Ersahrungen, meines Wis-

sens, ganz sicher und ebenfalls nicht von Temperatur und Witterung abhängig, gleich dem neuen. Vielleicht wird also ein Mittel angewandt, welches die Ausziehung des Indigs aus den Blättern durch das Wasser befördert. Ein Alkali kann dieses nicht seyn, der Art nach, wie Alkalien auf andere Bestandtheile der Pflanze wirken würden. Da in Folge von Proust's (Gehlen's Journ. für die Chem. und Phys. Bd. 1. S. 267-269) und Chevreul's Versuchen der Indig in der Pflanze als desoxydirt anznnehmen und er in diesem Zustande auch in Sauren auflöslich ist, so dürste dazu irgend eine Saure (z. B. die wohlfeile Schwefelsaure) dienlich seyn, welche noch den Vortheil gewähren könnte, dass sie einige dem Indig fremde Stoffe in den Blattern gerinnen machte und dadurch eine reinere Ausscheidung bewirkte. Oder es wird ein neues Fällungsmittel angewandt, das wohl ein oxydirendes seyn müste. Ueber die Art, einen feineren und einen weniger reinen Farbestoff abgesondert zu erhalten, will ich mich nicht einlassen, da diess wohl auf mehrere Art möglich und es mir nicht darum zu thun ist, das Geheimniss des Herrn von Resch und Trommsdorff zu ergrübeln, sondern ich Ihnen nur einige Gesichtspunkte andeuten wollte, welche ich bei meinen Versuchen. prüsen will. Noch mehrere andere Punkte sind ins Reine zu bringen, welche auf die größere oder geringere Güte des Products nothwendig Einflus haben müssen. So bringen einige die gewaschenen Blätter in das kalte Wasser, lassen sie damit bis ungefähr gegen 70° R. heiss werden und 10-15 Minuten in dieser Temperatur weichen, bis die grüne Farbé derselben gelb geworden ist; Andere lassen

das auf 60-75° erhitzte Wasser auf die kalten Blätter laufen und längere oder kürzere Zeit damit stehen. Je nach der Dauer des Weichens, und nach dem Grade der Erhitzung, wird aber die Menge und Beschaffenheit der, außer dem Indig, ausgezogenen Stoffe sehr wahrscheinlich verschieden seyn, und der Indig selbst mehr oder weniger rein ausfallen. Sollte es aussührbar seyn, bei der Indigbereitung die Dampsheitzung anzuwenden, (nämlich - im Fall dieses Verfahren sich vorzüglicher zeigte - so, daß die Blätter gleich vom Anfang in das Wasser gelegt und dann das Ganze durch Dampf erhitzt würde, denn soust ist natürlich gar keine Schwierigkeit dabei, und vermuthlich auch nicht in dem angeführten Fall -) so würde man auch in einem verhaltnißmässig kleinen Lokal ungemein große Mengen von Blattern in kurzer Zeit verarbeiten konnen.

Hr. Dr. Heinrich hat, nach einem von ihm erhaltenen Briefe, das völlige Trocknen der Blätter für die Bereitung im Großen ebenfalls aufgegeben, da es so manchen Schwierigkeiten unterworfen ist. Er begnügt sich, um den dabei gehabten Zweck zu erreichen, mit dem Welken der Blätter, zu welchem Behuf er sie 56—48 Stunden auf geraumigen Böden ausbreiten läßt, worauf sie, je nachdem sie stärker oder schwächer abgewelkt und meh oder weniger farbreich sind, 18—12 Stunden mit Wasser übergossen stehen bleiben. Aus der abgegossenen Flüssigkeit wird der Indig durch frisch bereitetes Kalkwasser gefället und das Ganze durch Schlagen einige Zeit mit der Luft in Berührung gesetzt. Hr. Dr. Heinrich behauptet, man könne den so bereiteten Indig ohne

Verlust vollkommen reinigen, der aus ganz frischen Blattern bereitete hingegen lose sich beim Auswáschen großen Theils wieder auf, so daß man, um ihn wieder zu gewinnen, neuerdings Kalkwasser zusetzen müsse; und dieß, zugleich mit dem Umstande, daß das Pigment reiner ausfalle, ist eben der Grund der von ihm vorgenommenen Trocknung und jetzigen Welkung. Nachdem er den auf bemeldete Weise erhaltenen Indig gewöhnlich drei Mal mit Wasser ausgewaschen, behandelt er ihn zuletzt, um ihn ganzlich von dem noch anhängenden Kalk und Extractivstoff zu befreien mit etwas Säure, wozu er der Wohlfeilheit wegen Essig nimmt.

Genaue vergleichende Versuche müssen entscheiden, ob der Vorzug, welchen Hr. Dr. Heinrich den gewelkten Blattern vor den frischen giebt, in beträchtlichem Maße gegründet ist *). Sonst würde sein Verfahren bei einer großen Fabrication, wegen des erforderlichen vielen Platzes, der großeren Arbeit, der längeren Dauer und der dieser wegen erforderlichen großern Anzahl von Weichküpen u. s. w. demjenigen, nach welchem man die Blätter ganz frisch anwendet, wie es scheint, nachstehen müssen. — Es wäre zu wünschen, daß Hr. Dr. Heinrich die ver-

^{*)} Trockne oder gewelkte Blätter könnten immer in diesen oder jener Hinsicht Vorzüge haben, aber durch Nebenum-stände, (wie z. B. die von Hrn. v. Resch angeführten) der Vortheil wieder aufgewogen werden; und dieser Punkt ist es eben, auf welchen die Schrift des Hrn. v. Resch sich nicht näher einläset, und die verschiedenen Umstände gemauer unterscheidet.

G.

gleichenden Versuche, welche er zeither über die Darstellung des Waidindigs gemacht hat, auf irgend eine Art bekannt machte, falls in der fasslichen An-leitung zu letzter, deren Erscheinung er erwartet, davon nicht die Rede seyn sollte.

— Ich sende Ihnen nächstens einen Auszug aus einer Abhandlung des Hrn. Chevreul über den Indig und den Waid, welche einige interessante Bemerkungen enthält. —

Abhandlung über die

Verfertigung und Anwendung der Orseille

VOR

COCQ,

Commissaire des Poudres et Salpêtres à la residence de Paris.

(Uebers. aus den Annales de Chimie, 1811. März, S. 258.)

Obgleich die Versertigung der Orseille*) sehr bekannt ist in einigen Städten von Frankreich, so kann
man doch diese Arbeit zur Classe derjenigen zählen,
aus denen man ein Geheimnis macht. Gewisse Leute
ergeben sich fast ausschließlich dieser Beschäftigung,
verstatten kaum Zutritt zu ihren Werkstätten und
das Geheimnis, worin sie ihre Handgriffe halten, hindert vielleicht diese Kunst an mehrerer Vervollkommnung, welches sie durch unterrichtete Personen
erhalten konnte.

^{*)} Vergl. Scherer's Journ. Bd. 8. Heft 43, S. 109 und Gehlens neues allgem. Journ, der Ch. Bd, IV. S. 243.

Durch meine Untersuchungen und Erfahrungen im Großen dahin gelangt, alle die Handgriffe zu ent-decken, die man in einer Gegend anwendet, wo man diese Farberslechte sammelt und vorrichtet, halte ich es für Pslicht die Sache bekannt zu machen, damit sie überall, wo ihre Anwendung Vortheil bringt, benützt werden kann.

Es schien mir um so schicklicher, in diesem Augenblicke die Aufmerksamkeit auf diesen Erwerhszweig zu richten, da der Indigo beständig seltener wird, und da die Orseille, obgleich von rother Farbe, die Eigenschaft hat vorzüglich das Indigoblau zu beleben, wodurch man bei Blau-Färbereien erspart, mit geringen Antheil Indigo ausreichend, der heut zu Tage im Handel so schwer zu haben ist.

Die Flechte, aus der man Orseille gewinnt, findet sich vorzüglich in vulkanischen Gegenden, wo alle Steine über einander geworfen nach allen Seiten verschiedene Oberflächen darbieten und der Flechte verstatten, diejenige Lage zu wählen, welche zu ihrem Wachsthume die beste ist, während in den Laven enthaltene Salze vielleicht zur Entwickelung ihrer Theile beitragen.

Leider besitzen nicht alle im Ansehen ahnliche auf demselben Felsen, wachsende und in ein Bündel verwirrte Flechten gleiche farbende Eigenschaften. Die Kunst des Arbeiters besteht darin, die wahre unterscheiden und seine Geschicklichkeit, sie in der Art sammeln zu können, um alle Beimischung mit derjenigen zu vermeiden, welche der Handel als schädlich für die Farbung verwirft. Ich trug daher erfahrenen Arbeitern auf, für mich theils die unter dem Namen Parelle bekannte Flechte in verschiede-

nen Zuständen und auf verschiedenen Felsen zu sammeln, theils Proben der Flechte beizusigen, die man mit jener verwechseln kann und die sie davon zu unterscheiden wissen. Sie haben mir eine gute Anzahl Proben gebracht und mir die Namen mitgetheilt, unter welchem sie die verschiedenen Arten kennen.

Herr Ramond hat sie untersucht und hier ist das Rosultat seiner Prüfung:

Unter dem Namen "verdelet" vermischen die Arbeiter 2 sehr verschiedene Flechten namlich lichen geographicus und lichen sulphureus Hoffmanni. Niemand läuft Gefahr die eine oder andere mit der Parelle zu verwechseln.

Was sie "grise blanche" und "grise noire" nennen ist dagegen ein und dieselbe Flechte in 2 verschiedenen Zuständen, nämlich der lichen scruposus
Linn. Den lichen corallinus nennen sie "barbefine."
Was sie mit dem Namen "chagrin" bezeichnen, ist
schwerer zu bestimmen. Sie scheinen die variolaria
aspergilla, var. conyza (Acharius meth. lich. suppl.
p. 5.) zu meinen. Die ponymelée ist der wahre lichen
parellus Linn., und was vorzüglich merkwürdig ist
dieser lichen parellus ist gerade nicht, was man "la
parelle d'Auvergne" nennt; weit entfernt ihn anzuwenden verwirft man ihn vielmehr in der Färberei. Es ist nöthig die Botaniker auf diese Namen
Verwechselung aufmerksam zu machen.

Unsere "Parelle" oder die Pslanze, welche die Arbeiter unter diesem Namen einsammlen und welche in den Färhereien zu Clermont angewandt wird hat nichts gemein mit dem parellus Linn. und ge-hört nicht einmal in dieselbe Classe.

Diese ist eine variolaria nach dem System von Acharius, ähnlich der variolaria aspergilla und der variolaria lactea dieses Schriftstellers.

Bei Vergleichung der verschiedenen Proben gesammelt auf Granit, dichter Lava, und poröser Lava, (welche Verschiedenheiten darbieten, abhängig von der Natur des Steines dem diese Pflanze sich anheftet) erkennt man sehr leicht die variolaria orcina (Acharius meth. lich, suppl. p. 6.): Was noch mehr Gewicht dieser Meinung giebt, ist, daß die variolaria orcina; nach Angabe vom Westring, eine trefliche rothe Farbe giebt, während man wenig oder nichts gewinnt aus der variolaria aspergilla und der variolaria lactea. Herr Ramond forderte mich auf, die färbenden Eigenschaften einiger dieser Arten zu untersuchen. Diese Probe ist das beste Mittel, die Unbestimmtheit der unterscheidenden Charaktere zu ergänzen.

Die variolaria aspergilla gab mir eine schlechte röthliche Farbe.

Der lichen corallinus ein Ochergelb bald ins Rothe bald ins Grünliche ziehend.

Der lichen parellus L. ein mehr ins Rothe ziehende Gelbroth (chamois rougeâtre) sehr ahulich dem, welches man aus der aspergilla zieht.

Ich weiß nicht, ob andere ein Roth daraus bekamen; wenigstens erhielten sie es nicht durch die Verfahrungsarten, die man in Auvergne anwendet, um die Farbe aus unserer Parelle zu ziehen. Hier ist blos die Rede von diesen Verfahrungsarten, und es ist ganz gewiß, daß man niemals die Orseille von Auvergne aus dem lichen parellus gewann. Endlich die variolaria orcina gab mir die schöne und lebhafte amarantrothe Farbe, welche die Farbereien dieses Landes daraus ziehen.

Die Flechte, die beständig und ausschließlich Parelle genannt wird, erhält unter andern mehrere Beinamen, gemäß den verschiedenen Zuständen, in denen man sie findet.

Zum Beispiel man nennt sie "varenne" wenn sie auf Granit vorkommt, dann ist sie glätter weniger rissig, (fendillée) und ihre Keimhäuschen sind weniger hervorragend (ses glomérules fructiseres sont moins proéminens.)

Die Arbeiter versichern, dass diese Varietät eine lebhastere Farbe gebe, aber sie ist hier zu Lande selten, kommt nur in kleinen Lagen vor, dabei spät und langsam wachsend (son accroisement est lent et sa production tardive).

Man findet häufiger die Parelle auf den Laven und nennt diejenige pucelle, welche bei der ersten Ernte gesammelt wird; denn man unterscheidet sehr wohl die noch unangetasteten Strecken von den zum 2tenmal bewachsenen; die Flechte braucht 3 Jahre zu wieder angemessenem Wachsthum und man sammelt sie in dieser Periode aufs Neue; aber es sind 6 Jahre nöthig zur gänzlichen Entwickelung, deren die Pflanze fähig ist. Dann bezeichnet man sie mit dem Namen parelle maitresse. Die Arbeiter, die mar zur Einsammlung gebraucht, sorgfältige Beobachter ir kleinen Pflanze von der sie leben, beurtheilen ihr Alter nach der Dicke und vielleicht auch nach der Aufhaufung ihrer Schichten (superposition de ses couches).

Die Art diese Pflanze einzusammeln ist sehr gut ersonnen; die Landbewohner bedienen sich dazu kleiner Klingen von sehr weichem Eisen, die man zu Saint-Flour versertiget. Es würde schwer seyn die Gründe anzugeben, wesswegen dessen Bewohnern ausschließlich das Eisen zu diesem Gebrauche vorzurichten vergönnt ist. Die Klingen kommen im Handel fast von beständiger Große vor. Sie haben ein Meter Lange, bei 13 bis 14 Millimétres Breite. Ihre Dicke ist die einer Messerklinge. Diejenigen, welche sie anwenden, zertheilen sie wieder in 5 bis 6 Klingen von ein paar Decimeter Länge ohngefähr und geben dem einen Ende die Krümme und die Schärfe, die der Bestimmung angemessen ist. Man verfahrt damit ohngefahr wie der Maher mit der Sense.

Die Instrumente sind ein Hammer und ein Amboss von Eisen auf einem Block Holz. Man fängt an die Klinge auf eine Länge von etwa drei Centimeter zu schmieden, um dieses Ende auszudehnen und an den Kanten dünner zu machen. Die so gehämmerten Kanten wetzet man, dann krümmt man diesen ganzen Theil in einen halb runden Haken durch gemessene Schläge auf die Mitte der Klinge zwischen den beiden Schärfen. Endlich besestiget man die so hergerichtete Klinge an einem Stiel von Holz, wo sie in einem Falze ruht und ihrer ganzen Länge nach doppelt mit Bindfaden umwunden wird, um sie zu besestigen.

Man sieht dass der gekrümmte Theil der einzige ist, dessen man sich zum Abschaben der Flechto hedient. Wenn die erste Seite stumpf wird dreht man sie um; wenn die 2te nicht mehr dienen kann

Arbeiter 2 lederne Taschen am Gürtel besestiget. In die eine stecken sie die untauglich gewordenen Klingen in der andern haben sie die noch ungebrauchten. Während eines gut benützten Tages werden etwa 50 abgenutzet. Am Abende biegen sie wieder den zirkelrunden Theil, schlagen ihn aus Neue und schärfen ihn zum neuen Gebrauch.

Um die geschabte Flechte aufzusammeln, gebrauchen die Arbeiter eine kleine Tasche, deren Oessnung auf einer Seite mit einer etwas gekrümmten Eisenplatte versehen ist, die unmittelbar an den Felsen angelegt wird. Den beiden Enden dieser Platte passen sie einen Halbkreis von Holz an, der immer die entgegengesetzte Seite des kleinen Sackes ossen hält, in den sie unaushörlich das Eingesammelte fallen lassen.

Männer, Weiber und Kinder beschäftigen sich mit dieser Art Arbeit während des Winters und der Regenzeit; denn alsdann hängt die Parelle wenig an dem Stein und das Werkzeug, dessen man sich zur Ernte bedient, wird viel weniger abgenutzt. Der geschickteste Arbeiter sammelt in einem Tage gegent 2 Kilogrammes. Der Preis ist verschieden, wie bei Lebensmitteln. Im Jahr 1789 kaufte man um 6 Sous das Pfund (livre) oder 12 Sous das Kilogramme; nun ist der Preis der doppelte. Die Arbeiter verlangen unter andern, daß man ihnen die Klingen liefere. Die in Einsammlung dieser Flechte geübtent Leute entscheiden ihre Wahl nach dem Anblick der Pflanze; die Einkäufer erproben zuvor die Güte derselben.

Es genügt hiezu etwas von der Flechte in ein Glas zu bringen, sie mit Urin zu benetzen und ein wenig gelöschten Kalk heizustigen. Die zum Färben geeignete Flechte nimmt eine dunkle Farbe an, wahrend die andere nach ihrer Art eine gelbe oder grüne zeigt. Diese Probe zeigt die Menge guter Parelle in dem angebotenen Muster und folglich in der ganzen Masse und nützt also dem Einkäuser zur Preis-Bestimmung. Dieser bringt auch noch vor der Bezahlung die Pslanzen in ein Drahtsieb, um den Sand abzusondern, der immer mit der Flechte verbunden ist, wenn man sie von dem Felsen abschabet.

Da die Haupternte dieser Färberflechte in den Winter fallt, so können die Fabriken für Orseille blos in dieser Jahreszeit Vorrath einkaufen; aber im ihn aufzubewahren sind einige Maasregeln nothig, ohne welche er schnell verderben würde. Zuerst enthält diese Materie, während des Regens gesammelt, genug Feuchtigkeit um in Gahrung zu kommen. Daher ist es nöthig, sie auf einem lustigen Boden auszubreiten, wo sie nicht dicker als 2 Zoll gelegt wird. Man muss sie ofters umarbeiten mit dem Rechen und bisweilen reichen 2 Wochen kaum hin zur vollkommenen Austrocknung. Ferner bemerkt man dass die Färherslechte, obgleich getrocknet, noch leichtlich gährt bei Amaherung des Frühlings. Man muss sie sorgfaltig umarbeiten zu dieser Zeit, sie von den Mauern und allen dem entfernen, vas sie feucht machen könnte. Die Wirkung dieser Gahrung würde seyn, sie zu zersetzen bis sie in Staub zerfiele und das farbende Princip zu verderben, oder zu zerstören.

Von der andern Seite aber ist diese freiwillige Gahrung durch den Einflus der Jahreszeit auf die Pflanze ein sehr günstiger Umstand, wenn man die Parelle in Arbeit nimmt.

So viel Sorgfalt man auch bei Einsammlung der Parelle anwenden mag, so ist sie doch fast immer mit einer gewissen Menge Moos vermengt. Es ist nothig, dieses davon zu trennen, weil dieses Moos unnutz einen Theil des Alkali verschlingen würde, wodurch man die färbenden Stoffe aus der Parelle entwickelt.

Die Arbeiter wenden dazu ein sehr einfaches und ganz leichtes Mittel an. Sie breiten die Flechte aus und führen wiederholt ein Stück Wollenzeug darüber hin, dessen Haar lang genug ist, um das Moos aufzuraffen; dieses Verfahren mehrmals wiederholend bringen sie fast alles heraus.

Die so vorgerichtete und so viel möglich von fremden Stoffen befreite Färberflechte ist nun geeignet zu den Arbeiten, die man mit ihr vornehmenwill. Man nimmt gewöhnlich 220 Pfund (livres) oder ohngefahr 100 Kilogrammes, die man in einen Trog von Holz giesst, der länger als breit ist, und aufwärts sich erweitert; er ist gewöhnlich.2 Metres lang, bei 6 bis 7 Decimetres Tiefe, und nimmt ab in die Tiefe auf 4 Decimetres. Auf diesem Trog ist ein Deckel angepasst, der ihn sehr genau verschliesst. Man benetzt diese Farberflechte mit 8 Maas Urin, die zusammen 240 Pfund oder 120 Kilogrammet wiegen. Wenn die Parelle nicht ausgezeichnet gut ist, so ist diese Menge mehr als hinreichend; ist aber die Parelle stark genährt; so kann man jene ohne Nachtheil vermehren.

Man rührt das Ganze, um die Flechte wohl zu durchnässen, und 2 Tage und 2 Nachte lang muß diese Arbeit von 3 Stunden zu 3 Stunden wiederholt werden; am dritten Tage fügt man 5 Kilogr. geloschten Kalks bei, der durchs Haarsieh gegangen, ein Viertel wohl gestossenen Arsenik und eine gieiche Menge gemeinen Alaun. Um die Mischung dieser Materie zu bewirken, muss man die Parelle an 2 Seiten des Troges aufhäufen, in die Mitte den Kalk, Alaun und Arsenik bringen, und die Parelle von der rechten und linken Seite darüber deckend mit Vorsicht umrühren, damit der Arsenik den Arbeitern nicht schaden könne. Wenn man diess nicht mehr zu fürchten hat, so arbeitet man die Masse lebhast durch, dieselbe-Arbeit erneuert man eine Viertelstunde nachher und sofort alle halbe Stunden, wenn . die Gährung rasch sich einstellt; wenn sie im Gegentheil langsam sich bildet, so genügt es von Stunde zu Stunde umzurühren; mit einem Worte, man muss die Arbeit so anordnen, um die Bildung einer Kruste zu verhindern, welche wahrend der Ruhe sich auf der obern Flache der Materien bilden, sehr schnell die Gährung anhalten und folglich die Entwickelung der farbenden Stoffe verhindern würde.

Man legt die Parelle so, dass sie nicht mehr als die Halfte des Trogs einnimmt; und um sie zu rühten, ist genug sie von einer Seite zur andern zu bringen, sie zerreibend mit der Schausel.

Nach zweimal 24 Stunden wird die Gährung schwach; um sie wieder zu beleben, kann man ein Kilogr. Kalk beifügen, und dann genügt es von Stunde zu Stunde umzurühren. Im Allgemeinen muß die Arbeit der Stärke der Gährung entspre-

with wind sich vermindern wie jeue nachläßt. Gewöhnlich rührt man am 5ten Tag von 2 zu 2 Stuntden am 6 von 5 zu 5 am 7 von 4 zu 4 und am 8.
erhält man eine ziemlich lebhafte Farbe, die jedoch
noch nicht die Stärke und Tiefe hat, deren sie fähig
ist. Man fahrt noch 2 Wochen lang fort, die Parelle von 6 Stunden zu 6 Stunden umzurühren,
dann ist die Farbe welche sie giebt lebhaft; aber
um alse farbende Stoffe ganzlich zu entwickeln muß
man dieselbe Arbeit noch 8 Tage lang fortsetzen.
Mit einem Worte die Erfahrung scheint zu ergeben,
daß ein ganzes Monat nöthig ist zur völligen Bearbeitung dieser Substanz, wenn die in Arbeit genommene Flechte von guter Sorte ist; während nach

Wochen eine minder gut gewählte Parelle alles ausgiebt, was sie vermag. Die so bereitete Orseille wird in Fässer gebracht, wo man sie mehrere Jahre auf heben kann, sie ist selbst besser nach einem Jahr, aber im 3ten Jahre fängt ihre Güte an sich zu vermindern. Man muß Sorge tragen, sie von Zeit zu Zeit mit frischem Urin zu befeuchten, damit sie nicht eintrecknet; während das sich bildende flüchtige Alkali verdünstet, nimmt die Orseille einen angenehmen Veilchen-Geruch an.

Das eben heschriebene Verfahren, gegenwärtig von 2 Personen befolgt, die allein in Clermont Orseille verfertigen, wurde mancher Vervollkommung fahig seyn. Man könnte statt des Urins eine Ammoniakauflösung gebrauchen, welche dieselbe Wirkung thun und minder eckelhaft die Arbeit machen würde, wenigstens muß ich dieß aus den von mir gemachten Proben vermuthen. Aber die Arbeiter sind gewohnt Urin anzuwenden, und die

theuerer wird. Mit Orseille sie erhöhend, erreicht man, dem Ansehen nach sicherlich, denselben Zweck, aber die Kosten sind viel minder beträchtlich, und das Auge ist eben so befriediget.

Um die Farbe eines Zeuges zu erhöhen, der schon schwachblau gefärbt ist durch eine oder 2malige Eintauchung in die Indigoküpe, bringt man dasselbe in einen Kessel, worin man eine im Verhältnis des Zeuges, dessen Farbe man beleben will, genommene Masse Orseille aufgelöst hat; und während der Aufkochung genügt es dasselbe einige Augenblicke darin auf dem Rad herumzudrehen, um den Zweck zu erreichen.

Funfzig Metres Zeug von 6 Decimetres Breite so vorgerichtet verlangen blos vier Kilogr. Orseille um die lebhafteste blaue Farbe zu erhalten, während man um dieselbe Wirkung in der Indigoküpe zu erreichen wenigstens ein Pfund dieser Materie verbrauehen würde. Die verbrauchte Orseille kann 4 bis 5 Franken kosten; der Preis des Indigos aber ist unter den jetzigen Umständen schwer zu bestimmen.

Die Orseille kann daher nützlich werden, um den Gebrauch eines Stoffes zu vermindern, der immer kostbar seyn wird, selbst wenn die Regierung den Ankauf begünstigen wollte; und wenn es gellingt, in Frankreich ein Ersatzmittel zu finden, so kann vielleicht die Orseille dazu dienen, dessen Farbe hervorzuheben und Verbrauch zu vermindern; in jedem Falle werde ich mich glücklich schätzen, die Art beschrieben zu haben eine Flechte zu erkennen, zu sammeln und zu bearbeiten, die für mein Vatereland nützlich werden kann.

Ueber die

Lichterscheinung

bei

Abschiessung einer stark geladenen Windbüchse,

401

THEODOR v. GROTTHUSS.

(Aus einem Briefe.)

Der Versuch, den Hr. Charles mit Zündschwamm und der stark geladenen Windbüchse angestellt hat, ist keinesweges für die Nichtzündbarkeit der beim Abschießen sich bildenden Flamme entscheidend. Ich versuchte auch einmal eine möglichst starke mit Luft geladene Windbüchse in einen starken gläsernen Kolben, den ich vor dem Lanf befestiget hatte, im Dunkeln abzuschießen. Ich erwartete den Kolben zerschmettern zu sehen, war aber nicht wenig erstaunt, als ich weder Feuer noch eine megkliche Bewegung bei dem Losschießen in den Kolben bemerkte, sondern nur ein langsames Zischen der längs dem Lauf aus den Kolben fahrender Luft hörte. Hier ist also, so wie in Charles Versuch, die Resistenz überwiegend groß und nicht mit der Elastici-

216 v. Grotthusa über das Windbüchsenl.

țăt im Verhaltniss; denn nur ein gewisses (schwen zu berechnendes) Verhältniß der Expansion und Resistenz ist im Stande bei der vereinten Wirkung beider ein Maximum der Compression und damit auch die Feuererscheinung hervorzubringen. Der Kolben müste erst von Lust gereiniget, oder vielmehr die Luft darin müßte verdünnet werden, dann erst könnte, wenn er nur sonst nicht noch zu klein ist, das Licht darin entstehen. Ich habe einen andern Versuch mit einer auf die Halfte abgeschnittenen Pulverpatrone angestellt, die ich in den Lauf schoh und dabei den Lauf unterwarts hielt und abschoss, aber ehe noch das Licht das Schießpulver erreichen konnte, war es so wie alle umlicgende Korper weit aus der Sphäre des Feuers durch die Gewalt der ' Luft verjagt. Es bleibt also nur noch der Versuch übrig, den Kolben mit Hydrogen- und Oxygengas zu füllen und dann abzuschießen. Die französischen Chemiker, die mit so vortreslichen Apparaten versehen sind, werden ihn zu unternehmen wohl nicht unlerlassen. Elektrisch ist das Licht auch nicht, denn eine isolirte dagegen gehaltene Metallscheibe wurde nicht elektrisch. Alle diese Erfahrungen habe ich schon früher angestellt, als ich meine erste Abhandlung über die Synthesis des Wassers *) schrieb; allein ich habe es mir zum Gesetz gemacht, in allen meinen Aufsätzen so kurz als möglich mich zu fassen, und daher unterblieb das weniger Wichtige.

^{*)} S. Gehlens Journ, der Ch. Phys. und Min. Bd. 9. S. 245 f.

Ueber die

Auflöslichkeit des weißen Arseniks im Wasser

in Hinsicht auf dessen

pharmaceutischen Gebrauch,

Yom

Dr. NASSE, in Bielefeld.

(Aus einem Schreiben an den Herausgeber.)

Nach Bergmanns Bestimmung (opusc. II. p. 192), welche in die chemischen Lehrbücher übergegangen, sollen 80 Theile destillirtes Wasser von i5 Gr. Warme, und 15 Theile siedendes einen Theil weißen Arsenik auflösen. Navier (Gegengiste des Arseniks I. S. 12) sand jedoch schon, dass nur 80 Theile siedendes Wasser einen Theil sein gepulverten weißen Arsenik ausnehmen; in Hahnemans Versuchen (Ueber die Arsenikvergistung S. 10) löseten 96 Theile Wasser von 96 Grad Fahrenh. nur einen Theil mäßig sein pulverisirten weißen Arsenik auf. Bei Gelegenheit der Aussührung der von Brera gegebenen Vorschrift zu Bereitung einer Arsenikauslösung sand Hr. Apotheker Aschof hieselbst, daß von den 50 Grad ars. alb., welche sich in acht Unzen Wasser aussen

sen sollten, ein großer Theil auf dem Filter zurück-Nahere Untersuchungen ergaben nun, daß reiner, sich völlig verflüchtigender, auf das feinste zerriebener, weißer Arsenik 200 Theile siedendes Wasser und 320 Theile Wasser von 16 Grad R. zu seiner Auflosung erforderte *); ein Resultat, das, allen bisherigen Angaben widersprechend, bei dem jetzt haufiger werdenden arzeneilichen Gebrauche des Arseniks, so wie in gerichtlich-medicinischer Hinsicht. Berücksichtigung verdient. — In einer Mischung von einer halben Drachme weißen Arseniks, einer halben Drachme kahlensauren Kalis, zwei Unzen Zimmtwassers und sechs Unzen Wassers, wie Brera und Harles sie vorschreiben, fanden sich beim Filtriren mur 8 Gr. Assenik aufgelöset. Das Kali arseniosum scheint also ebenfalls nicht so auflöslich zu seyn, wie gewöhnlich angegeben wird. Versuche mit kohlensaurem Natron gaben dasselbe Resultat.

Drucksehler.

Schwefel. Schwefel. - V. - 102. - 1. V. H. at. verracaeque l. verrucaeque.

Zu solcher Auflösung in siedendem Wasser gehörte ein lange fortgesetztes Kochen. — Daß dieses erforderlich sey, um den so schwer auflöslichen weißen Arsenik mit Wasser zu verbinden, bemerkte schon Pfaff im neuen nozdischen Archiv. L. 58.

Auszug

des ·

meteorologischen Tagebuchs

z u

St. Emmeran

in

Regensburgi

Märs, 1812.

Stunde.	Maximum.		Stu	nde.	Minimum.		Medium.		a.		
4 F.	26"	8′′′	,66	11	۸.	2611	7111	,21	26"	7'''	, 82
10 Л.	26	9,	78	4 1/3	F.	26	7,	07	26	8,	18
10 1 A.	27	ī,	26	5	F.	26	10,	64	27	0,	16
II F.	27	2,	02	4 2	F.	27	ı,	47	27	1,	89
5 F.	27	.0,	89,	5	, A ,	26	10,	16	26	10,	88
10 f.	27	0,	60	3F.	5 A	27	0,	12	27	с,	37
u F.	27	0,	27	.9.	A.	26	11,	23	26	11,	. 8 6
to A.	26	10,	22	2	A.	26	8,	27	26	9,	11
9 A'.	27	0,	68	. 4	F.	26	10,	90	26	11,	94
10 F.	27	ı,	16	4	F.	27	0,	72	27.	0,	92
11 A.	27	1,	37	.5	F.	27	0,	90	27	1,	04
10 F.	27	2,	0.	10	۸.	27	0,	48	27	1,	_55
10 F.	26	11,	60	5	F.	26	ıí,	19	26	11,	32
11 F.	26	11,	53	7	A.	26	10,	90	26	11,	22
5 F.	26	8,	87	10	Α.	26	4,	73	26	6,	2 }
10 A.	26	5,	45	5 F.	7.F.	26	4,	04	26	42	55
10 A.	26.	7.	82	5	F.	26	5 ₂	96	26	6,0	81
9 F.	26	7,	87	10	A,	26	52	95	26	. 7 ₉ .	0 8
9 A.	26	7,	CO	75	F.	26	5,	65	26	6,	15
6.7 F.	26	7,	41	5 1	Λ.	26	5,	24	26	6,	∙3ნ
7 F.	26	6,	45	7.	Λ.	26	3,	56	26	5,	<u>လ</u>
10 A.	26	9,	50	4	F.	26	4,	60	26	· 6,	_57
10 F.	26	11,	83	10	Λ.	26	102	81	26	11,	47
4 F.	26	9,	03	4	A.	26	_6,	_60	26	73	30
9 A.	26	72	78	6 }	A,	26	6,	42	26.	7,_	04
11 A.	27	5,	33	1	F.	26	112	68	27	2,	75
7 F.	27	5,	86	10.	Λ.	27	2,	54	27	4,	48
1 f.	27	ı,	91	10	۸.	26	11,	O 6.	26	11,	85
10 A.	26	11,	06	3 2	A	26	10,	35	26	10,	49
3 ½ F.	26	11,	10	3	A.	26	10,	58	26	10,	91
9 A.	26	11,	19	3	Ā.	26	10,	29	26	10,	59
den 7ten. F.	27	5,	86	de 21te		26.	3,	56	26	10,	000

Winde.		The	rmome	Hygrometer,			
Yorm.	Nathm.	Maxim.	Minim.	Medium.	Ma- xim.	Mi- nim.	Me- dium
NNO.	NO.	1. 4,6	- 0,6	+ 2,16	727	607	661,2
ONO.	sq.	5,3	+ 1,2	3,09	756	597	673,3
NW.	NW:	2,5	+ 0,3	1,31	728	639	793,4
NO.	ONO.	1,3	- 2,2	- 0,01	735	\$78	723,4
0:	0.	127	1,8	10,00	622	579	600,6
NW.	W.	3,6	- 0,6	1,91	740.	606	687,6
SW.	w.	457	- 0,7	2,36	707	581	639,8
w.	W.	. 7,7	2,7	4,65	677	607	634,2
NNW.	NNO.	. 5,0	+, 1,0	_ 2,90	765	625	711,2
NNO.	NO,	3,3	+ 0,2	1,71	716	662	689,9
No.	No.	4,6	+ 0,8	2,67	694	590	652,6
NO.	So,	4,7	+ 1,3	3,46	698	633	665,5
NW.	NW.	5,8	+ 1,7	3,41	754	552	664,9
NO.	No.	6,8	- 0,6	3,41	762	540	674,5
NO.	No.	427'	+ 1,3	3,22	701	616	645,2
No.	No.	6,2	+ 2,2	4,44	718	623	681,8
No.	N.	5,8	+ 1,3	3,06		625	685,4
NW. 0.	0,	7,5	+ 0,8	4,09	730	642	685,5
VW. NO.	0.	10,4	1,9	6,80	767	604	698,1
OSO.	U.	12,7	+ 0,5	7,52	763	455	647,7
0.	ONO.	12,5	— j	7,61	771	569	683,2
W.	NW.	3,6		_	601	578	588,5
ON.WO.	NQ.	2,7		-]	741	648	698,3
n.	0.	5,6		1.34	625	524	586,3
Ŵ.	W.	1 12,3		7,55	786	582	694,7
NW.	NW.	2,2	<u> </u>	- C,12	729	670	
NO. 0.	0.	6,7			780	600	721,2
0.	0.	5,0		2,44	729	550	659,8
W.	W.	10,7		" [771	588	720,0
W.	SW.	11,0	_	7		577	634,0
sw.	W.	10,4	+ 6,5	- 8,72	707	598	657,1
	-	12,7	4,2	3,77	780	455	1 670,1

.

•

•

Witterung

Summarische
Uebersicht
der
Witterung.

Vormittag.	Nachmittag.	Nachts.	000000000000
	-		
Crüb. Neblicht.		Trüb.	Heitere Tage o
Trüb.	Verm. Schön.	Trüb.	Schöne Tage 1
Trüb.	Trüb.	Trüb. Wind.	Vermischte Tage 14
früb. Neblicht.	Trub. Verm.	Heiter. Verm.	i rübe Tage 16
Trüb. Schnee.	Trüb.	Schön. Trüb.	Windige Tage 13
Trüb. Wind.	Vermischt.	Heiter, Trüb,	Stürmische Tage 3
Trüb. Schnee.	Trüb. Wind.	Trüb.	Tage mit Regen 9
Trüb. Wind.	Wind. Regen.	Trüb.	Tage mit Schnee 5
Trüb. Verm.	Vermischt.	Trüb.	Tage mit Nebel 4
Trub. Reif.	Trub. Wind.	Tr. Schn. Wind.	Hoitere Nächte 1
Trüb.	Trub. Wind.	Trüb.	Schöne Nächte 5
Trüb.	Trüb. Nebel.	Trüb. Regen.	Verm. Nächte 11
legen. Schnee.	Trüb.	Trüb. Heiter.	Trübe Nächte 13
Verm. Wind.	Vermischt.	Verm. Wind.	Nächte mit Wind 10
Trüb. Wind.	Regen. Wind.	Heit.Trüb. Wind.	Nächte mit Sturm 2
Verm. Wind.	Trüb. Wind.	Trüb. Wind.	Nächte mit Regen 4
r. Nebel. Wind.	Trüb. Wind.	Trüb. Wind.	Nächte mit Schnee 3
Trüb.	Vermischt.	Verm. Regen.	
Trüb. Verm.	Vermischt.	Schön.	Betrag des Regens
Schön.	Trüb.	Verm. Heiter.	und Schnees 19
Trüb.	Vermischt.	Trüb. Regen.	Linien.
rüb. Wind. Reg.	Trüb, Wind, Reg.	Reg. Schn, Wind.	Herrschende Winde
Trüb.	Vermischt.	Heiter. Trüb.	NO.
r. Reg. Schnee.	Regen. Wind.	Verm. Sturm.	Zahl der Beobach-
lerm, Stürm.	Trüb.Reg. Wind.	Schnee Vorm	tungen, 312.
Schnee.	Verm. Schnee. Wind.	Schön.	
b. Reif, Schön.	Heiter.	Heiter.	1
Vermischt.	Trüb. Regen.	Tr. Verm. Wind.	∤ . 1
Ferm. Stürm.	Verm. Wind,	Schön. Trüb.	l l
rüb. Regen	Trüb. Reg. Wind.	Schön. Tr. Wind.	l l
	Tr. Verm, Regen,		1

A u s z u g

des .

meteorologischen Tagebuchs

s u

St. Emmeran

in

Regensburg.

April, 1812.

Barometer.

Stunde.	M	aximu	m.	Stu	nde;	Mi	nimu	n.	Medium.		m.
2 F.	26"	' I I ///	,08	6	A.	26//	9",	98	26/	10//	, 56
10 A.	27	1,	15	4	F.	26	10,	94	27	0,	II
8. 10 F.	27	Ο,	83	10	Λ.	26	II,	79	27	0,	39
5. 7 F.	26	9,	84	8	Λ.	26	ر8 .	32	26	9,	22
9 A:	27	<u>,</u> 2,	109	<u>5</u> .	F. :	26.	11,	55	27	1,	14
8. 10. A.	27	35_	21	4	F.	27	2,	32	27	3,	01
5 F.	27	2,	72	. 10	· A.	26	11,	11	27	I,	00
и Л.	27	Oj	18	3	F.	26	10,	_18	26	11,	O 2
9.11 F.	27	0,	29	. 7.	A.	26	11,	90	27.	0,	16
11 A.	27	0,	47	3	F.	27	0,	05	27	0,	08
11 F.	27	O,	68	5	A.	27	0;	03	27	0,	41
10 F.	27	0,	77	4	A.	27	ز 0	21	27	O;	. 43
10 A.	27	Ij	08	4	A.	27	0,	13	27	٥,	_54
8 F.	27	1,	27	6	A.	26	11,	77	27_	0,	50
6 ½ F.	26	11,	63	8	A.	26	9;	80	26_	10,	72
6 1 F.	26	10,	oi	8 3	Λ.	26	70_	98	26	9;	15
9 A.	36	9;	92	4	F.	26	7;	43	26	ز8	25
10 A.	26	ز11	48	5	F.	26	10,	42	26	11,	ò
10 A.	27	I,	66	5	F.	26	11,	97	27	0,	96
9 F.	27	Ιj	28	7	A.	27	َ ز ٥	21	27	0,	80
10 A.	27	I,	12	5	F.	27_	ز0	26	27	0,	58
4 F.	27	0,	92	6	Α.	26	11,	91	27	0;	_39
4 ½ F.	27	0,	02	.6 4	A.	26	11;	24	26	ľl,	83
9 1 A.	27	0,	30	4:	6 F.	26	H,	65	26	ÌI,	96
5.7 F.	26	ľì,	95	2	Λ,	26	11;	40	26	IIj	73
II A.	26	11,	84	5 F.	3 A.	26	11,	46	26	11,	60
11 F.	27	O,	20	6	Α.,	26	IIj	58	26	11,	91
7 F.	26	11;	78	6	Α.	26	10,	71	26	II,	18
II F.	26	11,	22	6	A.	26	10,	43	26	10,	82
10 A.	27	0,	91	3	F.	26	io,	74	26	11,	93
den	27	3,	21	d	en	26	7,	43	26	11,	78
hten. A.	•	<i></i>			en.F.		• 7	, 0		•	
Į					•	1		_			

Winde.		Thei	Hygrometer.				
Vorm.	Nachm.	Maxim.	Minim.	Medium.	Ma- , xim.	Mi- nim:	Me- dium,
No.	NO.	9,0	2,0	5,70	728	623	678;8
0.	0.	10,5	4,0	6,79	694	549	610,7
Đ.	sw.	12,4	2,5	8,09	68¢	360	553,2
SW:	SW.	10,5	6,5	8,90	656	*58o.	616,9
NW.	NW.	8,5	1,0	4,00	763	632	717;3
NW.	NW.	6,0	0,0	3,14	765	819	71239
NW.	wsw.	8,3	1,8	5,20	798	631	731,6
NNO.	NNO.	3,0	2,0	1,04	727	652	694,1
N.	N	2,0	- 4,0	- 0,84	761	660	704;7
NW.	·· NW.	1,7	- 6,4	- 1;04	760	629	70731
NO:	No.	8,5	_ 5,7	0,88	78 ¹	030	721,6
N.	b. W.	6,8	- 4,6	2,50	795	655	7521
W.	NW.	9,5	<u> </u>	4,66	807	693	768;4
NW.	NW.	9,6	2,2	5,58	813	673	759,9
NW. 0.	NO. 0.	13,0	- 1,8	7,90	790	650	741,0
OSO.	. \$\$0.	12,7	十 5,3	10,00	721	544	646,8
WNW.	NW.	8,5	十 1,2	5,98	685	618	635;7
WNW.	NW.	5;7	<u> </u>	2;47	773.	608	700,7
No.	NO.	5,6	2,0	2;80	790	625	748; i
No.	OSO.	9,7	1,8	4,20	796	672	753,5
oso.	NW.SW.	9,0	十 1,2	4,70	783	596	7 04 ,0
NW.	NW.	1137	- 1,6	5,06	794	580	713,7
NW.	NW. NO.	8,9	+ 0,4	5;47	803.	640	748,0
WNW.	NNW.	10,0	1,3	5,82	797	:584	715,0
NW.	WNW.	9,0	2,3	4,06	190	570	632,8
NW.	WNW.	. 8,7	2,0	5,99	717	573	652,9
No.	oso.	13,5	040	7;55	786	480	675,9
NO.	NO.	15,7	2,2	11,52	805	702	769,8
NO.	SO. NO.	18,2	5,5	13,08	832	706	779,3
NW.	WNW.	12,6	6,5	9,58	716	649	677,2
	_	18,2	- 6,4	5,36	832	480	700,79
	i Paramatikah menang			راکان روسین الکان		ا مانسینین منب	

•

•

,

Witterung.

Summarische
Uebersicht

der

Witterung.

	_	Nachts.	0000000000 000
Vormittag.	Nachmittag.	21407773.	!
Nebel. Trüb.	Vermischt,	Schön. Trüb.	Heitere Tago
Nebel. Regen.	Vermischt.	Vermischt.	Schöne Tage
Trüb.	Trub. Regen.	Regen. Wind.	Vermischte Tage 1
Regen. Wind.	Regen. Wind.	Reg. Wind. Verm.	Trübe Tage
Vermischt.	Verm. Wind.	Vermischt,	Windige Tage
Schnee. Verm.	Verm. Wind,	Schön.	Tage mit Schnee
Schön.	Verm. Trub.	Trüb. Wind.	Tage mit Regen
Trüb. Wind.	Trüb. Verm.	Heiter. Wind.	Tage mit Reif
Vermischt,	Trüb Schn. Wind.	Heiter.	Tage mit Nebel
Schön.	Vermischt.	Heiter.	Heitere Nächte
Schön.	Vermischt.	Heiter,	Schöne Nächte
Schön. Reif.	Heiter.	Vermischt.	Verm. Nächte
Schöu.	Verm. Wind.	Heiter.	Trübe Nächte
Heiter. Schön.	Schön, Heiter.	Heiter,	Nächte mit Wind
Vermischt.	Trüb.	Trüb.	Nächte mit Schnee
Trüb,	Trüb. Regen,	Trüb. Wind.	Nächte mit Regen
Trüb. Regen.	Trüb. Regen.	Tr.Wind.Schnee.	Nächte mit Nebel (
Vermischt	Verm. Schnee.	Schön.	
Verm. Wind	Verm. Wind.	Schön:	Betreg des Regen
Heiter.	Heiter.	Trüb.	und Schnee's 13
Vermischti	Verm. Reg. Schn.	Verm. Heiter.	Linien.
Heiter. Reif.	Verm. Wind.	Trüb. Heiter.	Herrschende Wind
Schön.	Vermischt.	Trüb.	NW. und NO.
Vermischt.	Trüb.	Trüb.	Zahl der Beob-
Reg. Schnee. Tr.	Regen. Wind.	Trüb.	achtungen 299.
Trüb.	Trüb.	Heiter.	,
ebel, Reif. Heit.	Heiter,	· Heiter.	•
Heiter.	Schön.	Vermischt.	
Vermischt.	Vermischt.	Vermischt.	
Trüb. Regen.	Trüb:	Trüb.	
	•		
••			

Nachricht.

Bei der angelegentlichsten Sorge für die schnelle Versender der Monatheste dieses Journals, und dem Wunsche, dass diese ben auch durch die Vermittlung aller übrigen Buchhandlung baldmöglichst in die Hände der Besteller gelangen, ist leid das Letzte nicht immer der Fall, und es liefen desswege schon öfters von mehreren Seiten Klagen bei der Redaction ein

Es ist bereits vom Ansange dieses neuen Journals die En richtung getroffen worden, den Tag der Versendung ein jeden Heftes auf der Rückseite des Umschlags zu bemerken und daraus mögen die Abnehmer bisher ersehen haben, da. es nicht meine Schuld ist, wenn sie unverhältnismässig spät in ihren Besitz kommen. Diesem Uebelstande wäre wohl besten abzuhelfen, wenn die Bestellungen nur in den solideste: Buchhandlungen gemacht würden, denn Teider ist die Insoledität vieler Handlungen die einzige Ursache an der Verspätun. oder dem gänzlichen Ausbleiben der bereits erschienenen Heit Während des Laufes dieses Jahrgangs kann indessen noch dadurch abgeholfen werden, wenn die Abnehmer bei jene Handlungen, durch die sie es zunächst beziehen, durch. auf bessere Ordnung dringen. Uebrigens behalte ich es m. vor, die ferner eingehenden Klagen hier speciell zur Sprace: zu bringen, und sowohl diejenigen Handlungen, die sie solche Nachlässigkeit zu Schuld-kommen lassen, zu bezeichnet als die thätigern und solidern Handlungen derselben Stadt od Gegend zu nennen, und für die Folge zur Abnahme des Journals zu empfehlen.

Noch bemerke ich, dass ich mit dem hiesigen Könge Oberpostamte die Veranstaltung getrossen habe, dass man diese Journal gleich andern auch durch alle löbl. Postämter in und außer Deutschland beziehen kann, und dass es im Innland von den königl. Postämtern selbst ohne Erhöhung des Luduspreisses abgeliesert wird, damit auch allen jenen Genüge geschehe, die durchaus aus schnellerem Wege in dessen Bergebommen wollen.

der Verleger.

Betrachtungen

.uber die

Art wie das Licht bei chemischen Erscheinungen wirkt,

TOD

GAY-LUSSAC u. THENARD *).

1. Es ist eine der wichtigsten Fragen wie das Licht bei chemischen Erscheinungen wirke. Sie hat den Scharfsinn der vorzüglichsten Naturforscher beschaftiget, unter andern der Herren Rumford und Berthollet.

Geleitet durch die Versuche der M. Fullham brachte Rumford Gold – und Silherauflösungen in Berührung mit Kohle, Aether oder Oelen und setzte vergleichend jede dieser Mischungen dem Sonnenlicht aus, der Temperatur des kochenden Wassers und an einem dunkeln Orte der gewöhnlichen Temperatur **). Im ersten und im zweiten Falle war immer gleiche und schnelle Reduction, im dritten erfolgte sie niemals; woraus Rumford schloß, daß das Licht auf die Korper wie eine Wärme vom 100° des

^{*)} übers. aus den recherches physico-chimique, Th. II. S. 186-

^{**)} Philos. Papers, Vol. L

hunderttheiligen Thermometers wirke und dass dessen Wirkung, die er anfanglich als vergleichbar einer sehr hohen Hitze betrachtete, blos die einer schwachen Wärme sey. Aber gegen diese Annahme entstand bei der Zersetzung der liquiden oxydirten Salzsaure, die man sehr gut durch Licht aber nicht durch eine Hitze von 100° bewirken konnte, ein kräftiger Einwurf; und es fand sich auch ein anderer in der Eigenschaft der concentrirten Salpetersaure, einer Hitze weit über dem Siedepunkt zu widerstehen, aber im Sonnenlichte sich in Oxygen und salpetrige Saure aufzulösen. Diese zwei Einwendungen entgingen Herrn Berthollet nicht in seiner chemischen Statik, er erwägt sie mit großer Sorgsalt und zu Rumfords Ansicht übertretend sucht er durch sehr sinnreiche Erklärung zu zeigen, wie man darauf antworten konne. So stand die Sache als wir sie vornahmen. Auf der einen Seite wußte man, dass Licht und Wärme gleichartig wirken auf Goldund Silberauslösungen in Berührung mit Kohle und Oel; auf der andern sah man, dass ihre Wirkung verschieden war auf oxydirte Salzsäure und Salpetersaure. Folglich war es nicht bewiesen, dass Licht immer gleich Warme bei chemischen Erscheinungen wirke; man konnte hierüber nicht zur Gewissheit kommen, außer durch Widerlegung der zwei vorhergehenden Einwendungen vermittelst directer Versuche, und durch eben so directén Beweis, nicht blos in einzelnen sondern in recht vielen Fällen, daß Wärme dieselben Wirkungen hervorbringen könne. die das Licht erzeugt. Hierauf wurden wir durch einen Versuch bei Mischung der oxydirten Salzsauren und des Hydrogengases geleitet. Diese beiden

Gasarten, dem zerstreuten Licht ansgesetzt, verwandeln sich blos nach mehrern Tagen in gemeine Salzsäure. Wie diese Umbildung erklaren? ist sie Wirkung der gegenseitigen chemischen Anziehung? aber die Wirkungen dieser Anziehung müßten sich alsobald nach Mischung der Gasarten zeigen; sie hängt also ab von einer äußern Kraft, und diese Kraft ist das Licht. Anfangs scheint es schwer diese Folgerung zuzulassen, weil in unserm Falle vom zerstreuten Lichte die Rede und weil bis jetzt kein Beispiel vorhanden ist, daß es in diesem Zustand Erscheinungen der Art bewirke; aber durch folgendes wird man davon überzeugt.

Erster Versuch.

2. Etwa ein halb Litre oxydirt salzsaures Gas wurde mit einem halben Litre Wasserstoffgas vermischt und das Gemische dem Sonnenlicht ausgesetzt; kaum fuhren die Lichtstrahlen durch als eine heftige Verpuffung entstand.

Zweiter Versuch.

5. Eine Mischung vom oxydirt salzsauren und Wasserstoffgas, gleich der vorhergehenden, wurde, statt dem Sonnenlicht ausgesetzt zu werden, bei gewohnlicher Temperatur in einen vollkommen dunkeln Ort gebracht; nach sechs Tagen gepruft, zeigte sich, daß die Gasarten gar nicht auf einander gewirkt hatten, und als nun die Sonnenstrahlen sie durchkreuzten, so verpufften sie eben so schnell und eben so hestig als sie unmittelbar nach ihrer Mischung wurden gethan haben.

222. Gay-Lussac und Thenard

Dritter Versuch.

- 4. Eine große Anzahl immer den vorigen ähnlicher Mischungen wurden einem überaus schwachen Sonnenlicht ausgesetzt und zerstreutem Lichte von verschiedener Stärke. In dem ersten Fall entstand keine Verpuffung; aber die oxydirte Salzsaure wurde entfarbt und in salzsaures Gas verwandelt während einiger, Minuten; in den andern Fallen kam diese Wirkung blos nach langer Zeit zu Stande. Sie brauchte wenigstens einen Tag bei den Mischungen, die dem stärksten zerstreuten Licht ausgesetzt waren, und bis 10 Tage bei denen, worauf sehr schwaches zerstreutes Licht wirkte und doch war die Zersetzung in diesem und selbst im vorhergehenden Falle nicht vollendet. Eben darum haben wir empfohlen die Mischung des oxydirt salzsauren Gases mit Wasserstoffgas, wenn sie dem zerstreufen Licht ausgesetzt war, noch in die Sonne einige Zeit zu setzen, um sie ganzlich in Salzsaure zu verwandeln.
- Gasarten auf einander außern vermittelst des Sonnenlichtes, brachte uns auf den Gedanken, daß die oxydirte Salzeaure sich mit allen denen aus Hydrogen und andern Stoffen gebildeten Gasarten eben so verhalten werde, wie mit reinem Hydrogengas. Dieß war in der That der Fall theils mit dem Oel erzeugenden Gas, theils mit dem bei Zersetzung des Alcohols, oder eines Oels, innerhalb einer rothglühenden Röhre entstehenden Gas, endlich auch mit den zusammengesetzten brennbaren Gasarten, die man bei Destillation irgend eines vegetabilischen, oder thierischen Stoffes erhält. Niemals war Wirkung in der Dunkelheit; sie war sehr langsam im zerstreuten

Licht, und augenblicklich im Sonnenlichte; während die hestige Verpussung ersolgte, setzte sich östers sehr beträchtlich viele Kohle ab. Aber in welchem Verhältnisse man das trockene oxydirtsalzsaure Gas und das mit Eisen und kohlensaurem Baryt bereitete Kohlenoxydgas vermischen, so stark das Licht seyn mochte, dem man beide aussetzte; so lang endlich ihre Berührung: niemals ersolgte Wirkung*), was ein neuer Beweis, dass dieses Gas kein Hydrogen enthält.

- 6. Alle diese Versuche wurden oftmals wiederholt mit immer gleichem Erfolge Es stehet also fest,
 daß in der Dunkelheit Wasserstoffgas keine Wirkung auf oxydirt-salzsaures Gas hat; daß es bei
 zerstreutem Licht dasselbe langsam und im Sonnenlicht augenblicklich mit Verpuffung zersetze; daß
 seine Wirkung, wenn es vereinigt ist mit Oxygen
 und Kohlenstoff, noch dieselbe bleibt; und daß folglich alle diese Wirkungen herrühren vom Lichte.
- 7. Nun wollen wir untersuchen, in welcher Art in diesen Fällen das Licht wirke. 1) Wenn man in eine Mischung von oxydirt salzsaurem Gas und Hydrogengas ein Wachslicht eintaucht, so entstehet sogleich Verpuffung und Salzsaure Bildung. 2.) Wenn man ein Stück Ziegelstein, 125 bis 150 Grad heiß, in eine Mischung bringt von gleichem Volumen des oxydirtsalzsauren und Hydrogengases, so entsteht gleichfalls Verpuffung und Salzsaure Bildung.

Man bewirkt sonach in diesen Fällen alle die Wirkungen, die man mit dem Lichte selbst vorbringt, woraus man schließen muß, daß dieses wenigstens wie eine Hitze von 125° wirkt.

^{*)} S. dagegen J. Davy's Bemerkung, Bd. III. S. 435. d. II.

- 8. Die Wirkung des Lichtes auf oxydirte Salzsäure ist auch dieselbe, als die der Warme auf diese Gasart. Diess geht einleuchtend aus unsern Versuche über die Salzsaure und oxydirte Salzsaure her-Denn das trockene oxydirtsalzsaure Gas wird weder durch das lebhasteste Licht zersetzt, noch durch die höchste Temperatur. Aber man weiß seit langer Zeit, dass wenn man den Sonnenstrahlen eine Auflösung dieses Gases in Wasser aussetzt, sich bald Oxygen entwickelt und wir haben gezeigt, daß wenn man oxydirt salzsaures Gas und Wasserdämpfe durch eine erhitzte Röhre strömen lässt man Oxygen und Salzsaure erhält. Nun aber muss hiebei die Röhre fast rothglühend seyn; daher wirkt in diesem Falle das Sonnenlicht fast wie diese Temperatur; und wenn man bemerkt, dass auch zerstreutes Licht, aber in viel langerer Zeit, die oxydirte Salzsaure zersetzen kann, so muss man schließen, dass dessen verlängerte Wirkung dasselbe ausrichtet, als unmittelbares Sonnenlicht; eine Folgerung, die unmittelbar sich darbietet bei dem Versuche mit Wasserstoffgas und oxydirter Salzsaure.
- Gluth wirken kann: so muss es auch fähig seyn, die concentrirte Salpetersaure zu zersetzen; denn diese Saure zersetzet sich bei einer Temperatur die viel niedriger als diese ist. Es folgt daraus also, dass die Wirkung des Lichtes auf Salpetersaure und oxydirte Salzsaure einen sehr starken Beweis für die Einerleiheit seiner Wirkung auf Körper mit der des Wärmestoffes abgiebt; während man vor jenen Versuchen daraus zwei starke Einwendungen hernahm gegen diese Meinung.

10. Wenn wir nun die Art betrachten, wie Licht und Warme sich gegen mehrere Metalloxyde verhalten, so werden wir wieder Gelegenheit haben, die Einerleiheit der Wirkung beider zu erkennen. Man erhitze auf einen gewissen Punkt das schwarze Quecksilberoxyd, und es wird sich umbilden, ohne Oxygenentwickelung, in rothes Oxyd und in laufendes Quecksilber; gegonseitig bringe man es in das Sonnenlicht und bald wird diese Umbildung gleichfalls stattfinden. Sie erfolgt selbst nach und nach im zerstreuten Lichte, nicht zwar in so ausgezeichnetem Grade, dass jenes Oxyd nicht mehr schwarz, erscheine, aber doch giebt es mit oxydirter Salzsaure eine ziemlich große Menge ätzenden Sublimats. Diese Wirkung ist selbst so schnell, dass es ausnehmend schwer ist, sich reines schwarzes Quecksilberoxyd zu verschaffen. Vergebens um es zu erhalten, behandelt man mildes salzsaures Quecksilber mit Ammoniak oder Kali; während der Zeit, dass man das Oxyd filtrirt und es wäscht geht davon ein kleiner, Theil in rothes Oxyd über. Diess würde wahrscheinlich nicht erfolgen, wenn man den Versuch in vollendeter Dunkelkeit und mit luftlosem Wasser anstellte.

Was auf so auffallende Art das schwarze Quecksilberoxyd zeigt nimmt man auch am braunen Bleioxyde wahr. Mäßig erwärmt zersetzt es sich, entwickelt Oxygen und wird wieder roth; einem lebhaften Licht ausgesetzt, erhält man daraus Oxygen und entdecket nach und nach rothe Punkte.

Ohne Zweifel sind auch mehrere andere metallische Oxyde und namentlich das Silberoxyd ahnliche Erscheinungen darzubieten sahig, aber wir haben über diesen Punkt noch keinen genauen Versuch gemacht.

Wir haben uns nicht mit den so eben erzählten Versuchen begnügt um zu schließen, daß die Wirkung des Lichtes und des Wärmestoffes auf die Korper ganz dieselbe sey. Wir suchten neue Beweise bei vegetabilischen und thierischen Stoffen. Vorzüglich die Farbestoffe boten sich uns dar. Befremdet über die Veranderung, welche fast alle erfahren wenn man sie gleichzeitig der Berührung des Lichtes und der Luft aussetzt, und stark vermuthend, daß diese Veränderung blos von Erhebung dieser Stoffen zu einer hohen Temperatur herrühre, haben wir um diese zu erforschen, verschiedene Farben in Berührung mit der Luft auf eine mehr oder minder hohe Temperatur erhoben. Die Vorrichtung, deren wir uns bedienten, war sehr einfach; man denke sich einen Heber, dessen Schenkel gleich seyen und auswärts im rechten Winkel gebogen bei einem gewissen Punkt ihrer Höhe; man stelle sich den rund gekrümmten Theil in einem warmen Quecksilberbade vor, dessen Temperatur beständig durch Tein Thermometer gemessen werde; man nehme ferner an, dass man in diesen gekrümmten Theil die zu prüsende Farbe gebracht habe, und die Lust vermittelst einer damit gefüllten Blase, die man nach und nach zusammendrücket, erneuere, so wird man einen genauen Begriff dieser Vorrichtung ha-Man kann nun die Bedingungen des Versuches auf irgend eine Art erfüllen; kann wenn man will sich eines aus Eisen gegossenen Mörsers bedienen, um das Quecksilber hluein zu bringen, und diesen Morser auf einen Ofen setzen, um ihn bis zu

dem angemessenen Punkte zu erwärmen. Hierauf wird die Röhre angebracht und leichtlich verhindert werden zu wanken. Das Thermometer aber muß wenigstens 250° zeigen und kann an einem Nagel mit Bindfaden so aufgehängt seyn, daß die Kugel immer im Quecksilberbade sich befindet. Auf diese Art hindert nichts eine Temperatur von 100, 150, 200, 250 Graden während 2, 3, 4 und mehr Stunden gleichmäßig zu unterhalten und zu beobachten, welche Veränderung während dieser Zeit die Farben in Berührung mit der Luft erfahren.

Die Farben, auf welche wir wirkten, sind die rosige des Safflors, die violette des Campeschenholzes, die rothe des Brasilienholzes, die gelbe der Curcuma und die gelbe des Wau. Die erste dieser Farben war auf Seide aufgetragen, die vier andern auf Wolle vermittelst des Alauns. Alle wurden zerstört in längerer oder kürzerer Zeit und in einer mehr oder minder hohen Temperatur.

Die rosige Farbe, die sehr lebhaft und schon war, wurde in einer Stunde schmutzig weiß bei einer Warme von 160°; eine Warme von 120°, fortgesetzt eine Stunde lang, änderte sie nicht merklich.

Die violette Farbe des Campeschenholzes wurde rothgelb und matt in einer halben Stunde bei einer Temperatur von 180°; aber sie wurde kaum geschwächt in dieser Zeit bei 150°.

Die rothe Farbe des Brasilienholzes wurde ausgezeichnet geschwächt bei 190° in der Zeit von 2 Stunden; die Farbe anderte sich nur wenig in demselben Zeitraum bei 140°; Die Orangesarbe der Curcuma ging in Rostsarbe über bei 200° in der Zeit von 1 ½ Stunden, veranderte sich aber sast nicht in derselben Zeit bei 150°.

Endlich die gelbe Farbe des Wau wurde sehr merklich verändert und wird Ochenfarbe, etwas röthliche, bei 200° in der Zeit von 1 ½ Stunden; aber sie wurde nicht verändert bei 160° während desselben Zeitraums.

12. Bei allen diesen Versuchen wurde blos Luft in hoher Temperatur angewandt, um diese verschiedene Farben zu zerstören. Es war nützlich zu untersuchen, ob das Wasser nicht diese Zerstörung beschleunigen werde, und diess erfolgte wirklich; die Farben, welche durch Luft blos innerhalb 2 Stunden verschwanden, vergingen in viel weniger Zeit durch Lust und Wasser. Aber zur Vollendung der Arbeit war es wesentlich die eben erzählten Veränderungen der Farben mit denen zu vergleichen, welche sie unter densolben Umstanden, nur Licht statt Wärme angewandt, erfahren. Herr Roard setzte uns in den Stand, darüber zu urtheilen, indem er uns von ihm gefärbte Wolle und Seide gab, die er während genau bestimmter Zeiträume den Sonnenstrählen ausgesetzt hatte. Immer waren die Veränderungen dieselben auf beiden Seiten, immer erhielt die Farbe denselben Stich durch die Wirkung des Lichtes wie durch die der Warme, und immer hatte in beiden Fällen der Zeug seine Stärke verloren. Man kann diese Wirkung auf eine sehr deutliche Art wahrnehmen an den Vorhängen von gefärbtem Taffet, welche das Licht täglich trifft; ihre Farbe bleicht bald, und nach einigen Monaten zerreisst man sie so leicht, als ob sie verbrannt waren.

13. Wir hätten eine größere Anzahl von Versuchen machen können zur Vergleichung der Wirkung von Licht und Wärme auf die Farben; aber nach den so eben angeführten mögte niemand zweifeln, dass wir nicht ganz dieselben Resultate würden erhalten haben, und dass folglich eine Farbe um so mehr der Warme widersteht, je mehr sie dem Lichte Widerstand leistet, und umgekehrt.

Wir wollen nun alle die eben angeführten Thatsachen zusammen fassen.

- 1) Die Gold- und Silber-Auflösungen, in Berührung gebracht mit Oelen, Aether und Kohle, werden zersetzt durch Licht; sie werden es auch durch eine Hitze von 100° wie Rumford bewiesen hat.
- 2) Das trockene oxydirt salzsaure Gas wird weder durch das lebhasteste Licht zersetzt, noch durch die größte Hitze.
- 5) Die liquide oxydirte Salzsaure wird durch ein nicht sehr starkes Licht zersetzt, sie wird es auch durch eine Warme nah der Dunkelrothglühhitze.
- 4) Die concentrirte Salpetersaure wird zersetzt durch ein sehr lebhastes Licht, sie wird es auch durch eine Warme fast gleich der dunkelrothen Gluth.
- 5) Das oxydirt salzsaure Gas vermischt entweder mit Hydrogengas, oder hydrogenirtem Kohlenoxydgas verpusst bei Berührung der Sonnenstrahlen, es verpufit auch bei einer Hitze von 125 bis 160°.
- 6) Das oxydirt salzsaure Gas, vermischt mit Wasserstoffgas, zersetzet sich blos langsam bei zerstreutem Lichte. Diese zwei Gasarten wirken nur langsam oder gar nicht aufeinander unterhalb 1200.
- 7) Das schwarze Quecksilberoxyd bildet sich um in Quecksilber und rothes Quecksilberoxyd am

Licht; dieselbe Veranderung erfolget durch die Warme.

- 8) Braunes Bleioxyd, und ohne Zweisel auch die Oxyde von Silber, Gold und Platina zersetzen sich im Lichte; sie zersetzen sich auch durch die Warme.
- 9) Die rosige Farbe des Safflors wurde zersetzt durch das Licht und schmutzig weiß; dieselbe Veranderung erlitt sie durch eine Hitze von 150° in einer Stunde.
- 20) Die Violfarbe des Campeschenholzes wurde zersetzet durch das Licht und ward rothgelb und matt; sie wird auch roth, gelb und matt durch eine Hitze von 180° in 1 3 Stunden.
- 11) Die rothe Farbe des Brasilienholzes wurde zersetzt und beinahe weiß derch das Licht; sie
 wurde eben so verändert durch eine Hitze von
 190° in der Zeit von 2 Stunden.
- 12) Die Orangefarbe der Curcuma wurde zerstört durch das Licht und ward rostfarbig; es entstand gleichfalls Rostfarbe in 1 } Stunden durch eine Hitze von 200°.
- 15) Endlich die gelbe Farbe des Wau wurde Ocherfarbe durch das Licht; sie erlitt dieselbe Veränderung in 2½ Stunden bei 210° Warme.

Also da das Licht keine chemische Wirkung auf Körper äußert, welche nicht eine mehr oder minder starke Wärme auch hervorbringen könnte, so ist es dargethan, daß die Wirkung des Lichtes gapz dieselbe, als die der Wärme bei chemischen Erscheinungen sey; und weil man bisweilen eine der Dunkelrothglühhitze nahe kommende zu diesen Wirkungen nothig hat, so muß

man daraus schließen, daß seine Wirkung diesem Grade der Hitze gleich kommen kann *). Indess äußert das Licht keinesweges denselben Einfluss auf alle Korper; es wirkt nicht auf die, welche es hindurchiasson, oder es vollkommen zurückwerien; im Gegeutheil verändert es öfters diejenigen wesentlich, die es verschlucken. Man darf darum aber nicht glauben, dass es nothwendig in den Korperny die es verschlucken, Veran-, derungen bewirken müsse; seine unmittelbare Wirkung scheint nur zu seyn, ihre Temperatur zu erhöhen, woraus erhellet, dass es keine Veranderung bewirken wird, wenn es dieselben nicht genug erhitzt, um neue Verbindungen zu veranlassen. So erleidet die Kohle, dem unmittelbaren Sonnenlicht ausgesetzt, keine Veränderung, so viel Licht sie auch verschluckt, weil deren Temperatur nicht so weit erhöht wird, als nöthig ist zur Verbindung mit Oxygen; aber man vermehre die Starke des Lichtes mittelst eines Brennglases oder Brennspiegels, so wird die Kohle, durch eine großere Menge Licht getroffen, mehr davon verschlucken, es wird mehr Warme frei werden und nun wird eie sich entzünden können.

^{*)} Scheint es demnach nicht wahrscheinlich, dass Licht die Zersetzung der Kohlensäure in den Pslanzen, vermittelet der grünen Materie, durch starke Erhöhung der Temperatur dieser Materie bewirke. Man begreiset, dass es unmöglich ist, diese Wirkung unmittelbar durch Wärme : halten, weil man aledann nicht allein den grünen Theil wie es des Licht thut, sondern auch die benachbarten Theile erwärmen würde und sie sersetzen.

232 Gay-Luss, u. Then. über chem. Wirk. u. s. w.

So würde es ohne Zweisel auch bei der Mischung des salpeterhalbsauren Gases mit Hydrogengas erfolgen. Wir konnten es nicht zersetzen am Sonnenlicht, ob es gleich viel davon verschluckt, aber es ist wahrscheinlich, dass, wenn man es einem viel starkeren Licht aussetzen würde, die beiden Gasarten auf einander wirken möchten.

Uebrigens ob es gleich durch die verschiedenen von uns angeführten Versuche erwiesen scheint, daß so oft das Licht chemische Veranderungen in den Körpern hervorbringt, diese auch durch Hitze erfolgen können, so ist es doch schwer zu entscheiden, im jetzigen Zustand unserer Kenntnisse, ob des Lichtes chemische Wirkung wirklich daher kommt, weil es in den Köpern, die es verschlucken, Warme erregt. Dieß ist unserer Ansicht nach das Wahrscheinlichste; aber man hat seit einiger Zeit so eigenthümliche Eigenschaften des Lichtes entdeckt, daß man noch nicht die Wirkung, die es hervorbringet, zu vereinigen wüßte mit der seiner verschiedenen Strahlen *).

^{.*)} In der That hat man gefunden, daß die chemische Wirkung des violetten Strahles größer als die der andern Strahlen ist, selbat des rothen; man weiß indeß, daß der violette Strahl weniger die Thermometerkugel erwärmt, als der rothe Strahl.

Zusätze

zu der

vorgehenden Abhandlung,

VOM

HERAUSGEBER.

Die Herren Gay-Lussac und Thenard berühren am Ende ihrer Abhandlung die wichtige Lehre von der Polarität des farbigen Lichtes und entgegengesetzter Wirkung des violetten und rothen Strahls; eine Lehre, die schon ein Jahr früher, als sie ihre Schrift herausgaben, in Göthe's Farbenlehre mit entschiedener Klarheit dargethan war und welche allerdings, wie diese scharfsinnigen Naturforscher selbst ahnen, zur Berichtigung der von ihnen aufgestellten Ansichten führt. Das Resultat aus ihren Versuchen, daß ein und dasselbe Licht bald wie Warme von 100 Grad, bald wie eine von 125° bis 160°, dann wieder wie eine von 180, 190, 200, 210 Grad, ja selbst zuweilen wie Rothglühhitze wirke, ist von ihnen mit rühmlicher Unbefangenheit am Ende der Abhandlung im Ueberblicke nochmals dargestellt, wahrscheinlich um durch einen recht lebhast dargebotenen Anblick des Schwankenden in diesen Ansichten Stoff zu weiterem Nachdenken zu geben, oder vielmehr um sogleich sehen zu lassen, dass man auf diesem Wege nicht zum Ziele kommt.

Wenigstens wär' es zu vergleichbaren Resultaten nöthig gewesen, auf die Ausdehnung der Gasarten durch Warme Rücksicht zu nehmen. Denn was die schönen Versuche mit oxydirt salzsauremund Hydrogen - Gas anlangt: :so hatte Hr. v. Grotthuss schon in Gehlens Journ. d. Ch. Ph. u. M. B.9. S. 250 f. gezeigt, dass Hydrogen - Gas durch Ausdehnung unentzündlich werde *). Wie sehr ist diess bei dem Versuche mit dem erhitzten in eine solche Mischung getäuchten Ziegelsteine zu berücksichtigen, der schon sich annähernd das Gas ausdehnte und also nur auf eine verdünnte Mischung wirkte, während die brennende Wachskerze, so wie das Licht der Sonne, auf ein dichteres Gasgemisch einwirkte. Längst war es bekannt, daß man Hydrogengas, und darum auch Knallgas schnell mit dem kleinsten electrischen Funken, aber nicht mit einer glühenden Kohle entslammen konne, was Hr. v. Grotthuss mit Recht von der durch die Kohle, bei der Warmesphäre die sie um sich verbreitet, bewirkten Ausdehnung des Gases ableitet. Die Anwendung auf andere hier erzählte Versuche ergiebt sich von selbst. Es kann dieser Gesichtspunkt, welchem gemäß mehrere der von den H. V. angegebenen Temperaturen, bei denen Wärme gleich Licht wirkt, bedeutend herabgesetzt werden dürfen, zu Gunsten ihrer Hypothese benützt werden, die allerdings einer solchen Unterstützung bedarf.

^{*)} Mehr noch ist hierüber in diesem Journ. Ed. III. S. 129 f. u. IV. S. 238 f. zu lesen, was aber den französ. Naturforforschern, als sie im vorigen Jahr ihre Schrift herausgaben, noch nicht bekannt seyn konnte.

Denn wenn sogar bis zur Dunkelrothglühhitze bei Vergleichung der Warmekraft mit der des Lichtes fortgeschritten wird: so fallt ins Auge, daß wir bei dunkelrother Glut nicht mit einem reinen Warmephänomen zu thun haben. Und nehmen wir endlich auf Heinrichs vortreffliche Forschungen Rücksicht über die Phosphorescenz durch Temperaturerhöhung: so ist klar, daß auch bei viel niederern Warmegraden die Wirkung des Lichtes eintritt, besonders da selbst Gäy-Lussac's und Thenards Versuche zeigen, wie viel auch ein schwaches blos zerstreutes Licht vermag.

Doch wir wollen nun dem Fingerzeige, den diese achtungswürdigen Naturforscher in der letzten Note geben, um so mehr folgen, da sie ihn selbst unbenutzt ließen, und bei der merkwürdigen, in chemischer Hinsicht so interessanten, Farbenpolarität des Lichtes ein wenig verweilen.

Göthe's schon vorhin erwähnte Farbenlehre geht von diesem Gesichtspunkt aus; in chemischer Hinsicht haben wir uns an Seebecks Bd. 2. S. 795. ihr beigefügte Abhandlung zu halten.

Der Hr. Verf. stellt in dieser kleinen Abhandlung die vorzüglichsten bisher zur Sprache gekommenen Thatsachen, welche auf eine chemische Polarität in den Wirkungen der Farben leiten, in gedrängter Kürze zusammen und erhebt durch neue entscheidende Versuche diesen bisher noch schwankenden Satz zum Rang einer wissenschaftlich begründeten Wahrheit.

Die Erscheinungen, welche das Hornsilber, welche rothes Quecksilberoxyd, welche die farblose Sal-

petersäure, welche die Goldsalze hei farbiger Beleuchtung sowohl im Spectrum als durch farbige Gläser darbieten, sind von ihm scharf und bestimmt dargelegt. Aus allen geht das Gegentheil dessen hervor, was man nach der Theorie, welche die französischen Chemiker der Natur unterlegen, erwarten sollte. Diejenigen Farbenstrahlen, welche die warmsten sind, wirken gerade am allerwenigsten, ja hemmend sogar, der Dunkelheit vergleichbar; während die am wenigsten erwarmenden Lichtstrahlen am besten die chemischen Lichtphänomene gewähren. "Die blaue Beleuchtung nämlich wirkt überhaupt auf alle Substanzen, welche im Licht eine Veränderung erleiden wie das reine Somen - oder Tageslicht; die rothe Beleuchtung dagegen verhalt sich immer entgegengesetzt, häufig blos wie ganzliche Abwesenheit des Lichtes. "

Hier sind einige von Seebeck aufgeführte Thatsachen, welche diess beweisen:

Rothes Quecksilbetoxyd, sowohl in einem weisen, als einem dunkelblauen Glase der Einwirkung
des Sonnen- und gemeinen Tageslichtes unter destillirtem Wasser mehrere Monate hindurch ausgesetzt,
wurde zu grauem unvollkommenen Oxyd, zum Theil
auch zum regulinischen Quecksilber. Dasselbe Quecksilberoxyd dagegen im gelbrothen Glase, gleichfalls
unter destillirtem Wasser, war fast unverandert, nur
daß es ein wenig heller zu seyn schien nach 6 Monaten.

Die farbenlose Salpetersaure wurde unter blauen und violetten Glasern gelb, wie im reinen Sonnenlichte, unter rothen blieb sie weiß. Dass die Schwärzung des Hornsilbers im Violett schneller erfolge, als in den andern Farben, hatte schon Scheele beobachtet. Auch Ritter stellte darüber Versuche an und Link *), der das Spectrum auf ein mit frischbereitetem salzsauren Silber gefärbtes Papier fallen ließ, bemerkte bei wiederkolten Versuchen, dass die Färbung über den violetten Strahlen, da wo sie sich schon allmählig in das Dunkle verloren hatten, anfing und nun nach und nach gegen die untern rothen Strahlen fortschritt. Seebecks Untersuchungen verfolgen das Phänomen noch mehr ins Einselne.

Vorzüglich merkwürdig aber ist die von Seebeck zuerst auf eine entscheidende Art dargethane polarische Wirkung der Farben auf Lenchtsteine, deren Phosphorescenz, wie aus Heinrichs Untersüchungen hervorgeht, gleichfalls aus chemischem Gesichtspuncte zu betrachten ist.

"Ich stellte, sagt Seebeck, in das durch gelbronthes Glas einfallende Sonnenlicht eine Linse von 4 Zoll und brachte in den Focus derselben einen auf das lebhafteste glänsenden Barytphosphor; er erlosch hier sogleich, wie eine ins Wasser getauchte Kohles Selbst die empfindlichsten und dauernsten Leuchsteilene, z B. die grünlichen Strontianphosphoren, wurden hier in wenigen Secunden lichtlos. Man braucht die Leuchtsteine nicht einmal völlig in den Focus zu bringen, auch nahe bei demselben erlösehen sie schon nach einigen Secunden."

⁴⁾ In seiner von der K. Akademie zu Petersburg gekrönten Preisschrift; "über die chemischen Eigenschaften des Lichtes" (die zu St. Petersburg-1808 estellien) S. 55.

Dagegen macht recht dunkelblaues, oder violettes Glas die Leuchtsteine in dem Augenblieke glänzend, als sie in das Licht kommen und man sieht sie (was für die Theorie dieser Erscheinung wichtig ist) schon in diesem Lichte selbst glühen.

Versuche mit dem Goldsalze, aus denen hervorgeht, dass die vom Licht aufgeregte chemische Thatigkeit, einmal in den Beharrungszustand gebracht, selbst noch in vollendeter Dunkelheit gleichsam nachklingend fortdauere.

Wir wollen aber bei dieser Gelegenheit noch einige/andere Untersuchungen erwähnen.

Heinrich, in seiner vortrefflichen Schrift über Phosphorescenz der Körper, macht sehr oft aufmerksam, wie verschieden Licht und Warme in ihren Wirkungen sind, in welcher Beziehung er auch in seiner von der Petersburger Akademie der Wissenschaften gekrönten, sohon im Jahr 1808 erschienenen, Preisschrift mehrere Thatsachen zusammenstellt. Die Wirkung des Lichtes bei der Phosphorescenz, führt er, durch eine Reihe interessanter Versuche geleitet, vorzüglich auf eine Desoxydation zurück; und da das Phänomen der Phosphorescenz fast allen Naturkörpern gemein ist, (woraus sich auch die längere Dauer der Abenddammerung vor der Morgendammerung erklären lässt): so leitet er aus der durch das Licht hervorgebrachten mit Phosphorescenz verbundenen Desoxydation eine Auflösung des großen Räthsels *) ab, wie die Masse des beständig vor-

^{*)} Der Leser wird sich an die Preisaufgabe der Harlemer Gesellschaft (e. d. J. Bd. V. Beil. I. S. 18, 19) erinnern,

brauchten Sauerstoffes unaufhörlich wieder in der Atmosphäre ersetzt werde *). Uebrigens wollen wir aus der Fülle neuer Thatsachen und Ansichten, welche diese Schrift darbietet, nur folgendes herausheben (Abth. I. S. 102.)

"Rothes Quecksilberoxyd, oder rother Bleikalk, in Glasrohren eingeschlossen und durch die Funken oder Lichtbüschel einer kräftigen Electrisirmaschine bestrahlt, werden in kleinen Portionen sehr bald hergestellt erscheinen; verschließt man aber obige Oxyde zwischen Glasplatten, die man zur Abhaltung des Lichtes mit schwarzen Bändern umwindet, so wird man durch die stärksten Entladungen nichts oder beinahe nichts ausrichten, regulinische Metall-

^{*)} Wenn diese Oxygènentwickelung auf großen von der Sonne bestrahlten Flächen, so unmerklich eie immerhin auf einseinen Punkten seyn mag, nicht absolut geräuschlos ist: so war die zunächst mehr dichterisch als physikalisch interessante Idee des sterbenden Rittere, dass die Erde bei Bezührung des Lichtes wie eine Memnonssäule töne, Nachte, aber schweige, (s. d. J. Bd. 5, Beil. zu Heft 2.) kein bloser. achöner Traumgedanke. Mir aber kommt hiebei die Erinnorung an eine lebendige Memnonssäule, die Gräffn v. K-r. in Mailand, welche, wie Humboldt erzählt, (über die gereitzte Nervenfaser Bd. 2. S. 185 f.) mis Sonnenuntergang ihre . Stimme verlor und mit Sonnenaufgang wieder bekam. Das' Klima von Nespel, so wohlthätig mervenkranken Personen, hob das Uebel. Be erschien aber sogleich wieder, als die Gräfin jenen Ausenthalt mit dem in Rom vertauschte. 21 In diesem Falle, bemerkt Humboldt, wirkte das Licht ganz allein als Licht; denn die temporare Stummheit war von der Länge und Kürze der Tage abhängig.

drähte hingegen mit dieser Vorrichtung durch einen einzigen Schlag verkalken."

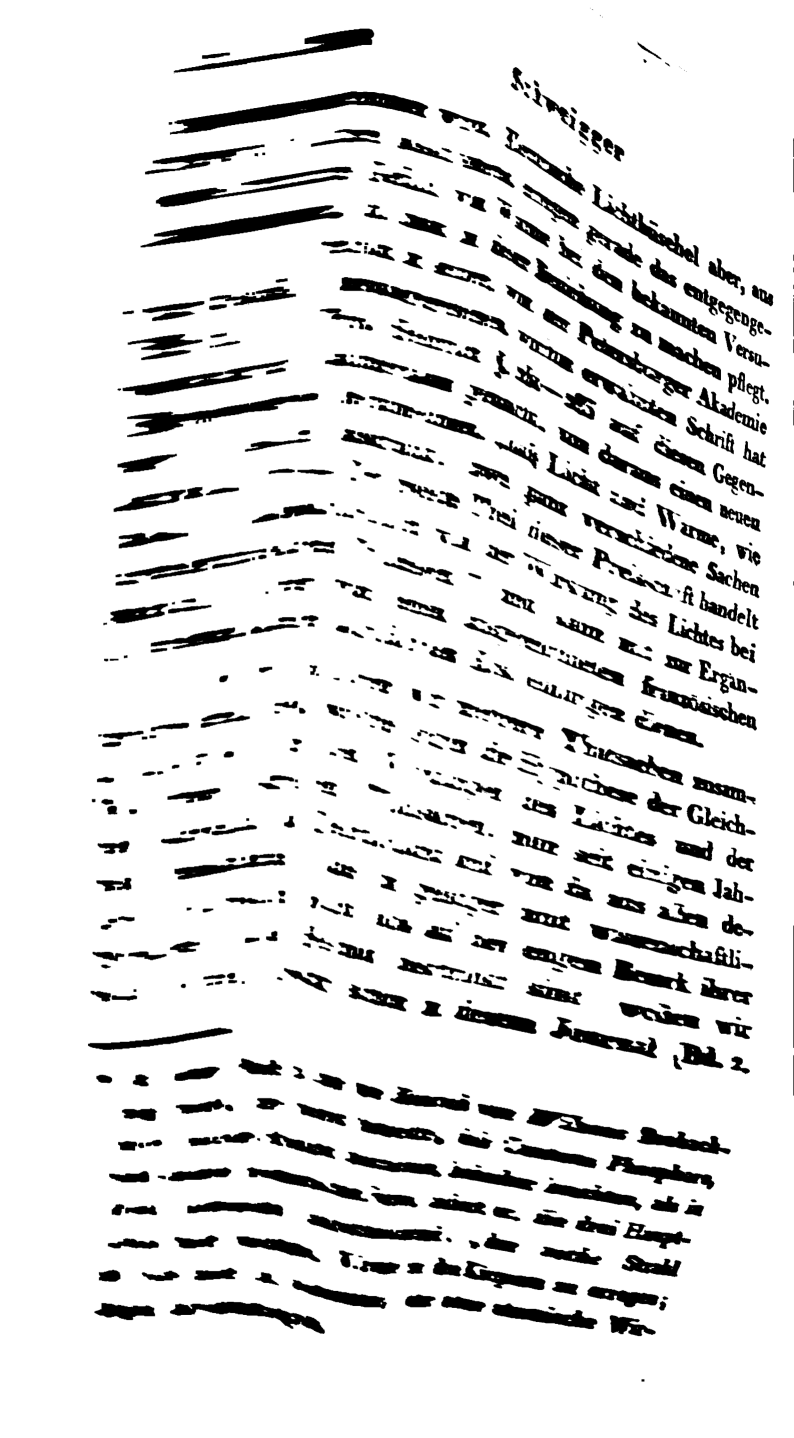
"So erklärt sich's warum Hr. v. Marum anfangs bei Wiederherstellung der Metallkalke nicht sehr glücklich war; späterhin aber, blos durch Funken, Mennige und rothen Quecksilherkalk beinahe augenblicklich herstellte. Anfangs (Beschreibung einer ungemein großen Electrisirmaschine S. 59. 40.) legte er die Metalkalke zwischen Glasplatten unter eine Presse und lies die volle Ladung seiner Batterie von 150 Quadratfus durchgehen; dennoch war die Wiederherstellung so gering, dass man mit Mühe hier und dort ein Metallkügelchen mit freiem Auge finden konnte. Nachmals anderte Hr v. Marum den Apparat (Beschreib. u. s. w. 2te Forts. S. 38.) er verschloß die Metallkalke in Glasröhren von einem halben Zoll im Durchmesser; diese Glasröhren blieben unbedeckt; man bediente sich nicht mehr der Batterie, sondern leitete blos electrische Strahlen der hinreichend kräftigen Maschine durch und nun wurde Mennige und rother Quecksilberkalk sehr leicht und nach einigen Minuten in hinreichender Menge wieder hergestellt. Das wieder hergestellte Metall befand sich aber nie in der Mitte oder in der Axe der Glasröhre, wodurch sich die electrische Materie den Weg bahnen muste, um von einem Platinadraht auf den andern zu kommen, sondern allemal nur auf der innern Fläche der Glasröhre, da nämlich, wo die Bestrahlung des Lichtes wirken konnte *). Auf eine ähnliche Art müssen wir un-

^{*)} Hieher gehört auch eine Stelle aus Seebecks vorhinerwähnter Abhandlung, die Leuchtsteine betreffend. "Wie das

sern Apparat einrichten, wenn wir rothes Quecksilberoxyd durchs Feuer bereiten und dann wieder
herstellen wollen."

Wer kann nun glauben, das electrische Licht, dessen Einfluß als Licht bei diesem Versuche unverkennbar ist, wirke hier durch aufgeregte Warme? Vielmehr bei den Entladungsshlägen könnte Wärme mit ins Spiel kommen, wie sie denn wirklich bei großen Voltaischen Batterien im hohen Grade wahr-

Licht der Sonne, heisst es S. 708, so wirkt auch jedes andere Licht durch die farbigen Gläser auf die Leuchtsteine, wenn es nur überhaupt Intensität genug hat, ein Leuchten in den Steinen zu erregen. Es ist bekannt, date die Bononischen und Canton'schen Phosphoren durch dem Funken der Leidner Flasche leuchtend werden. Man last, um diess zu bewirken, gemeiniglich den Schlag durch den Phosphor gehen. Diess ist jedoch nicht nöthig; auch wenn er sich in hermetisch verschlossenen Glasröhren befindet und einen Zoll, ja noch tiefer unfer der Kugel des allgemeinen Ausladera liegt, so wird er, während der Explosion der Flasche, leuchtend. Zwei Leuchtsteine von gleicher Güte wurden einer in gelbrother, der andere in dunkelblauer Glasröhre 1 Zoll unter die Kugel des allgomeinen Ausladers gelegt und eine Flasche mittelst desselben entladen. Als der Funke überschlug, wurde der Leuchtstein in der dunkelblanen Röhre sogleich leuchtend, der in der gelbrothen Glasröhre dagegen blieb dunkel. Diese Versuche, welche ich öfters wiederholt habe, beweisen zugleich, dass die Blectricität, indem sie die Phosphoren leuchtend macht, nur als Licht wirkt, daher denn auch lichtlose Electricität keinen Erdphosphor, oder ähnlichen leuchtenden Körper, sum Phosphoresciren bringt. Hierüber und über das Leuchten als chemischen Preceia, an einem andern Orte mehr.



8

te

ei

üL

er

ŗn

H

it

e:

'}

8. 263) erwähnten, interessanten Versuch anführen, an welchen hier aber vorzüglich wieder zu erinnern ist.

Den Versuch nämlich der Herren Gay-Lussac und Thenard mit Halogen *) und Hydrogengas hat Seebeck bei getärbtem Lichte wiederholt. Das Resultat ist aus der eben angeführten Stelle **) bekannt. Auch dieses streitet gegen die Hypothese der franzosischen Chemiker, da gerade das minder wärmende dunkelblaue Licht die Explosion hervorbrachte, während das wärmere rothe Licht sie nicht zu bewirken vermochte.

Uebrigens führ' ich, mit Genehmigung meines Freundes, der bisher durch eine große Reise gehindert wurde, mehrere Beiträge zu diesem Journale zu liefern, noch einen von ihm in dieser Hinsicht gemachten Versuch an.

Nicht blos Sonnenlicht bewirkt die Explosion einer Mischung aus Salzgas und Wasserstoffgas, sondern auch anderes starkes Licht.

^{*)} Der Kürze wegen könnten die Ausdrücke Halogen, Haloid, Schwefelhaloid (st. Sauerstoffschwefelsalzsäure) Halogenoxydgas (st. überoxydiet saksaures Gas) u. s. w., welche im Grund eben so wenig als das von Davy gewählte Wort Chlorine irgend eine Hypothese aussprechen,
auch dann beibehalten, wenigstens zur Abwechselung gebraucht werden, wenn Scheele's und Davy's Ansicht von
dieser Gasart sich widerlegen sollte, wie, gemäß der Lehre
von den bestimmten chemischen Mischungsverhältuissen, zu
vermuthen ist. Es versteht sich indes, dass die Uebersetzung der vorhergehenden Abhandlung von Gay-Lussac
und Thenard sich dieses Ausdruckes zu enthalten hatte.

^{**)} Es ist dort Z. 2 v. u. Secunden st. Minuten zu lesen.

244 Schweigger über die vorhergeh. Unters.

Dass ein solches blendendes Licht, unter dem Namen indianisches Weisseuer bekannt, durch Entzündung eines Pulvers aus 24 Theilen Salpeter, 7 Theilen Schwefelblumen und 2 Theilen rothen Arsenik erhalten werden könne, ist schon Bd. 2. S. 238 d. J. erwähnt.

Seebeck bediente sich dieses indianischen Weißsfeuers bei dem Versuche. Es versteht sich, daß jenes Gemisch aus Hydrogen und Halogen so weit
entfernt stand, um von der Warme bei der Entzündung jenes Pulvers nicht getroffen zu werden. Ohnehin schützte die umgebende Glocke von Glas, das
bekanntlich ein schlechter Warmeleiter ist. Ja es
wurden sogar zwei Gläser, wovon das eine beträchtlich stärker, als das andere war, mit diesem Gasgemisch gefüllt, neben einander hingestellt. Aber im
Augenhlicke, wo das blendende Licht hervorbrach
und die Gläser wie das ganze Laboratorium durchstrahlte, verpuffte das Gas mit der größten Hestigkeit und zwar in beiden Gläsern zu gleicher Zeit-

Veber

einige Gummiharze,

von

PELLETIER, Apotheker su Paris

überaetzţ

AOD

W. L. BACHMANN, Apothekergekülfen in Culmbach.

(Aus den Annales de Chimie, Th. 80. S. 58 ff.)

Die Natur der großen Anzahl von Substanzen, die man mit dem zu allgemeinen Namen der Gummiharze bezeichnet, ist noch nicht hinlanglich bekannt. Die Arbeiten von Neumann, Cartheuser, Geoffroy und mehreren andern Chemikern, die zu einer Zeit angestellt wurden, wo die Wissenschaft noch wenig vorgerückt war und der großte Theil der analytischen Mittel noch fehlte, lassen viel zu wünschen übrig. Seit einiger Zeit haben mehrere Chemiker angefangen, mit Erfolg diesen Gegenstand zu bearbeiten. Man kann hier unter andern Trommsdorff erwähnen, dem wir eine Analyse der Aloe verdanken, Bouillon Lagrange, der mit Sorgfalt das Scammonium untersuchte, Braconnot von dem wir eine Chemische Untersuchung der Aloe, der Myrrhe, des

Weihrauchs, des Euphorbiums und des Ammoniakgummis besitzen. Es wäre zu wünschen gewesen,
daß diese Chemiker ihre Untersuchungen fortgesetzt
hätten; unterdessen sey es mir erlaubt, dieselben zu
ergänzen. Vielleicht werd ich einige interessante
Resultate finden, wodurch geschickte Chemiker veranlaßt werden, sich mit diesem Gegenstande zu beschäftigen.

Untersuchung des Bdelliums.

ş. 1.

Diese Substanz kommt aus Arabien und Indien zu uns; man glaubt, dass der Baum von dem sie herrührt, zur Gattung der Anyris gehöre. Sie hat das Ansehen gelber *) durchsichtiger Tropsen, erweicht sich zwischen den Zähnen und hat einen etwas widrigen Geschmack. Auf glühende Kohlen geworfen, wird es weich, sließt und entzündet sich nach Art der Harze. Nach Cartheuser **) besteht es aus gleichen Theilen Gummi und Harz.

§. 2.

50 Grammen ausgelesenes Bdellium wurden im Marienbade digerirt mit 400 Grammen Alkohol von 40 Grad, in 4 Portionen getheilt, und der nicht aufgelöste Antheil desselben der Abkochung mit einer neuen Quantität Alkohol so oft unterworfen, als dieses Auflösungsmittel noch einige Einwirkung darauf

^{*)} Die Farbe des Bdelliums ist mehrentheils rothbraun.

^{**)} Carthenser, fundamentu materiae mediae, T. III. p. 137.
Paris 1769.

zeigte. Nach dem Erkalten sonderte sich aus dem Alkohol nichts ab.

Der nicht aufgelöste Antheil hatte Achnlichkeit mit dem Satzmehl und wog 19,9 Grammen (A)

Nach Abscheidung des Alkohols durch Destillation wurden 29,5 harzige Substanz (B) gewonnen. Der hiebel erhaltene Alkohol war sehr durchsichtig, besals den Geruch des Bdelliums und bekam durch Zusatz von Wasser ein etwas milchiges Ansehen; was die Gegenwart eines flüchtigen Oels anzeigte, das man aber nicht abscheiden konnte wegen der geringen Menge desselben, die wahrscheinlich nicht über 0,6 Grammen betragen konnte.

Die in Alkohol unlösliche, Satzmehl ähnliche, Substanz (A) war in Klumpen zusammengebacken, zerreiblich, knirschte unter den Zähnen, hatte keinen Geschmack und war blos schleimig. Mit kaltem Wasser behandelt, schwoll sie auf, nahm sehr an Volumen zu und bildete durchs Umrühren ein Gemenge, aus dem sie sich bald wieder absonderte. Die Flüssigkeit ging klar durchs Filtrum und hinterließ nach dem Verdunsten in einer gelinden Warme, ein wahres, ganzlich im Wasser auflösliches Gummi, das wir nachher untersuchen wollen.

Die Wirkung des kochenden Wassers auf die satzmehlartige Materie ist dieselbe, wie die des kalten, nur nimmt sie daraus den gummigen Antheil noch schneller und vollkommener hinweg. Aus 6 Grammen dieser Substanz (A) wurde durch Abkochung mit 500 Grammen Wasser 1,4 Gr. Gummi (C) abgeschieden. Letzteres beträgt demnach in 50 Grammen Bdellium 4,6 Grammen, und die im Wasser unauflösliche Substanz 15,5 Grammen (D).

ģ. 3.

Die gummige Materie (C) bildet mit Wasser, worin sie sich sehr gut auflöset, einen kleberigen Schleim, der bei hinlänglicher Verdünnung gänzlich durchs Filtrum geht, und nach behutsamem Verdunsten das Gummi mit gelblichgrauer Farbe unverändert zurückläst. Alkohol bewirkt in dieser Auflösung einen Niederschlag, der aber durch einige zugesetzte Tropfen Salpetersäure wieder verschwindet. Gegen Salpetersäure verhält es sich wie das arabische Gummi und giebt damit Sauerkleesäure; jedoch ohne dass man eine Spur von Schleimsäure bemerkt.

§. 4.

Die in Wasser und Alkohol gänzlich unauflösliche Substanz (D) besitzt, während sie noch feucht ist,
Aehnlichkeit mit einer Gallerte, nimmt aber durchs
Austroknen ein Haut- dann Horn-artiges Ansehen an.
Bei Behandlung mit dem 4fachen ihres Gewichtes
Salpetersäure, schwoll sie auf, wurde weiß und
lößte sich hierauf unter häufiger Entbindung von
Salpetergas auf. Die Flüssigkeit auf ‡ abgeraucht,
ging über in eine gelbliche krystallinische, in Wasser auflösliche Masse, enthaltend Sauerkleesaure nebst
einer geringen Menge eines bittern Stoffes. Wurde
die Sauerkleesaure durch Alkohol hinweggenommen, so blieb eine geringe Menge sauerkleesaure
Kalkerde zurück.

Von den seuerbeständigen Alkalien wird diese Substanz ausgelöset. Die Auslösung schäumt beim Umrühren. Auch erfolgte eine beinah gänzliche Auflösung derselben, in stark mit Salzsäure geschwangertem Wasser, jedoch erst nach mehreren Tagen und bei Anwendung einer gelinden Warme. Die Flüssigkeit sah röthlich aus, Alkalien bewirkten darin keinen Niederschlag, und durchs Abrauchen wurde eine braune, gleichsam extractartige, im Wasser und Alkohol auflösliche Materie abgeschieden. Ich war lange ungewiß, welchem nahreren Bestandtheile der Vegetabilien diese Substanz beizuzählen sey. Indess glanbe ich, daß sie am nachsten mit dem Gummi von Bassora übereinkommt, mit dessen Eigenschaften ohnlängst uns Vauquelin bekannt gemacht hat.

\$. 5.

Das Harz (B) des Bdelliums besitzt eine dem Amber ähnliche Farbe, ist durchsichtig, wird durchs Reiben electrisch, kommt bei 55-60 Graden des 100theiligen Thermometers zum Schmelzen. Auf glühende Kohlen geworfen, entzündet es sich unter Verbreitung eines aromatischen Geruches. Wasser entzieht ihm das Aroma, äußert aber sonst selbst beim Kochen keine weitere Wirkung darauf; doch wird das Herz, weil es bei dieser Behandlung eine gewisse Menge Wassers absorbirt, weiß und undurchsichtig.

§. 6.

Bei der Destillation von 20 Grammen Bdellium mit Wasser, zeigte sich eine sehr geringe Menge ätherisches Oel. Das überdestillirte Wasser war übrigens sehr sade, erlitt von den Reagentien keine Veränderung und reitzte, vermittelst ein wenig darin enthaltenen flüchtigen Oels, stark zum Niesen.

Der Rückstand in der Retorte bestand in einer, alle Bestandtheile des Bdelliums enthaltenden Emulsion.

§. 7.

Durch die trockene Destillation wurden aus 10 Grammen Bdellium ein sehr stinkendes rothlichbraunes Oel, Kohlenoxydgas und eine essigsaures Ammonium enthaltende Flüssigkeit gewonnen. Die rückständige (0,9 Grammen Kohle) besaß ein metallisches Ansehen und war schwer einzusschern, wobei sie 0,4 Asche hinterließ, bestehend aus kohlensaurer Kalkerde, nebst einigen Atomen Eisenoxyd und Kochsalz.

§. 8.

Man sieht aus dieser Analyse, das 50 Theile Bdellium zusammengesetzt sind aus:

1.)	Harz mit ein wenig flüchtigem Oel	as £	5
_ \	Ottomer 1	29,5	09,0
	Gummi		9,2
5.)	Gummi welches mit dem von Bas- sora übereinstimmt	15,3	50,6
4.)	flüchtiges Oel und Verlast	0,6	1,2
	,	50,0	100,0

Untersuchung der Myrrhe.

δ. z.

Dieses Gummiharz erhalten wir aus dem glücklichen Arabien von einem noch nicht hinlänglich bekannten Baum; es ist östers verfalscht. Die reine Myrrhe hat die Gestalt von Tropfen, oder Warzen, von Farbe röthlich, weiß geädert, durchscheinend an den Kanten, von einem bittern aromatischen Geschmack; ihr besonderer Geruch vermehrt sich noch durchs Reiben und in der Wärme; sie brennt ohne ganzlich zu schmelzen. Nach Cartheuser besteht sie aus 8 Theilen Gummi mit ein wenig Harz verbunden, 3 Harz mit Oel imprägnirt, und 1 fremde artiger Substanzen.

Nach Hrn. Braconnot enthält die Myrrhe weit mehr Harz und ein Gummi, das die Eigenschaft hat unauflöslich zu werden durchs Austrocknen. Da diese letztern Resultate mit meinen Beobachtungen nicht übereinstimmten, so wurde ich dadurch veranlaßt, die Analyse der Myrrhe mit der größten Genauigkeit zu wiederholen. Ich habe diejenigen Versuche, die sich mit denen von Hrn. Braconnot angestellten im Widerspruche besinden, mehreremale wiederholt.

ģ. 2.

50 Grammen auserlesene Myrrhe wurden im Marienbade mit 600 Grammen Alkohol von 39 Grammen Alkohol von 39 Grammen der die Alkohol nicht mehr davon gefarbt ward, wurde die Auskochung in derselben Flüssigkeit angewandt. Nach dem Erkalten schied sich aus dem Alkohol nichts aus; welches die Abwesenheit des Wachses in der Myrrhe anzeigte.

Der unaufgelösete Antheilf der Myrrhe wog 53,5 Grammen und beständ in einem graulichweißen ganzlich im Wasser auflöslichen Pulver.

Aus den alkoholhaltigen Tincturen wurden, nach Abscheidung des Alkohols durch eine in gelinder Warme angestellte Destillation, 17 Grammen Harz Journ. f. Chem. u. Phys. 5. Bd. 3. Heft.

von braunrother Farbe, erhalten. Diese Menge zu 33,5 Grammen hinzugerechnet, geben 50,5. Dieser Ueberschuss von 5 Decigrammen kommt daher, dass das Harz, um eine mögliche Zersetzung desselben zu vermeiden, nicht ganz ausgetrocknet worden war.

Der überdestillirte Alkohol hatte den Geruch der Myrrhe, erlitt aber durch Wasser keine weißliche Trübung.

§. 3.

Prüfung des Harzes.

Die durch Alkohol extrahirte Substanz hatte alle physischen Eigenschaften eines wahren Harzes; ihr Geschmack ist bitter und aromatisch und zum Schmelzen erfordert sie 46 Grade des nootheiligen Thermometers. Wenn man sie in einen rothglühenden Schmelztiegel einträgt, so entzündet sie sich und giebt eine leichte Kohle, die durchs Einäschern ein wenig kohlensaure Kalkerde hinterläßt.

Alkohol löset das Harz ganz auf und erhäl tdavon eine bräunliche Farbe; Wasser trübt diese Tinctur und verwandelt sie in eine Emulsion. Lässt man das Harz durch die Hitze zusammenballen, so hat die nach dem Erkalten absiltrirte Flüssigkeit einen bittern Geschmack und gelbliche Farbe.

In dem Harze der Myrrhe eine fremde, bittere, im Wasser auflösliche Substanz vermuthend, behandelte ich 9 Grammen mit kochendem destillirten Wasser; die nach dem Erkalten filtrirte Flüssigkeit war gelb und bitter; mehrmals wurden die Abkochungen wiederholt, bei der 4ten war das Wasser ohne Farbe und ohne Geschmack. Nach Abdampfung der Flüs-

sigkeiten blieb allein Harz zurück, von dem sich der großte Theil schon während der Verdampfung abgeschieden hatte.

Es war also blos ein Theil Harz im Wasser aufgelöst und diese Auflösung durch ein wenig slüchtiges Oel vermittelt worden. Wirklich blieb auch das Harz nach jeder Abkochung weniger bitter und scharf und vorzüglich weniger schmelzbar zurück, so daß es nach der 4ten Abkochung erst bei 100 Graden schmelzbar war, und sieh alsdann auch nicht mehr im Wasser auflöste. Das aus seiner Auflosung im Wasser abgesonderte Harz, war im Gegentheil sehr weich und scharf.

Mit den fixen Alkalien verbindet sich das Harz der Myrrhe zu einer Art Seife, die sich aber nicht vollkommen hell auflösen laßt.

In Salpetersaure ist dieses Harz auflöslich. Setzt man genannte Saure zu einer Myrrhentinctur, so entsteht ein brauner Niederschlag, der durch einen Ueberschuss von Saure bei der Verdampfung sich wieder aufgelöset; man erhält eine gelbe harzige Materie, die so wie sie sich bildet, abgeschieden wird, und zu gleicher Zeit erhält man auch Sauerkleesaure. Diese gelbe harzige Materie ist im Wasser nur wenig aber leicht im Alkohol auflöslich, vom Kali wird sie auch leicht aufgelöst und giebt damit eine Flüssigkeit von rothbraunlicher Farbe, in der beim Abrauchen kleine körnige Krystalle entstehen. Diese gelbe Materie brennt schwer und entwickelt dabei kein Salpetergas.

§. 4.

Prüfung der gummigen Materie.

Die gummige Substanz der Myrrhe, die nach Abscheidung des Harzes übrig geblieben ist, beträgt 66 der Myrrhe.

Sie stellt ein graulich weißes Pulver dar, das mit Wasser einen dickern Schleim giebt, als eine gleiche Menge arabisches Gummi.

Der aus 1 Theil mit 25 Theilen Wasser gebildete Schleim geht ganzlich durchs Filtrum, vorzüglich wenn man zuletzt noch ein wenig Wasser hinzugielset.

Er ist ohne Geschmack und zeigt blos einen sehr geringen aromatischen Nachgeschmack nach Myrrhe, jedoch ohne alle Bitterkeit. Wird die Auflösung verdunstet, so zeigt sich das Gummi unverändert und löset sich gleich gut wieder im Wasser auf.

Braconnot sagt dagegen, dass dieses Gummi einen bittern Geschmack und rothe Farbe besitze, auch, einmal getrocknet, selbst in dem mit Saure geschärften Wasser nicht mehr auflöslich sey.

Alkohol schlagt es aus der wässerigen Auflösung nieder. Freies Kali bewirkt einen weißen Niederschlag, Kalkwasser aber verursacht keine Veränderung und zeigt demnach die Abwesenheit der Phosphorsaure, Sauerkleesaure, so wie der phosphor- und sauerkleesauren Alkalien. Lackmustinctur wird jedoch davon geröthet.

Die Salpetersaure außert auf das Myrrhengummieine sehr starke Wirkung und man muß, um das zu starke Aufwallen zu vermeiden, sie nur im geschwächten Zustand anwenden. Man hat verschiedene Verhältnisse von Saure angewandt und die Einwirkung zu verschiedenen Zeitpunkten unterbrochen, allein niemals war Schleimsaure gebildet worden; Sauerkleesaure hatte sich hingegen sehr reichlich gebildet.

. Mit den metallischen Oxyden scheint Gummi in Säuren auflösliche Verbindungen zu bilden, woher die Niederschläge riihren, die es mit dem essigsauren Blei und salpetersauren Blei, Quecksilber und Silber macht. Allein Hr. Braconnot irrt, wenn er diese Eigenschaft als dem Gummi der Myrrhe ausachliesslich zukommend hetrachtet; denn das arabische Gummi besitzt dieselbe Eigenschaft, und es findet nur darin ein Unterschied Statt, dass die mit dem arabischen Gummi und Metalloxyden gebildeten Verbindungen leichter von den Säuren aufgelöst werden, woßhalb auch das arabische Gummi nur durch salpetersaures Silber und essigsaures Blei gefallt wird, weil diese Salze keinen Ueberschuss an Säure haben. Bei der trockenen Destillation gab dieses Gummi eine geringe Menge empyreumatisches Oel und eine essigsaure ammoniakalische Flüssigkeit.

§. 5.

Um die Ursache der Verschiedenheiten zwischen meinen Resultaten und denen des Herrn Braconnot kennen zu lernen, habe ich noch die Analyse der Myrrhe nach seiner Angabe, d. h. zuerst mit Anwendung des Wassers, unternommen.

Durch Kochen von 50 Grammen Myrrhe mit destillirtem Wasser erhielt ich eine geringe Menge flüchtiges Oel specifisch schwerer als Wasser; und die in der Retorte zurückebleibende Flüssigkeit gab filtrirt und abgeraucht eine rothe bittere Materie, die noch mit etwas Harz verbunden war, nach dessen Hinwegnahme durch Alkohol, sie ohne Geschmack und ohne Farbe (außer der ihr eigenthümlichen) zurückblieb. Es rührt also von einem mit
dem Gummi zurückgebliebenen harzigen Antheil die
Farbe und der Geschmack her, die Hr. Braconnot
dem Myrrhengummi zuschreibt. Aber da dieses
Gummi sich noch vollkommen im Wasser auflöset
und einen vollendeten Schleim giebt, in dem nur
schwach harzige Theile zu erkennen sind: so muß
eine mir entgangene Ursache dieser Anomalie stattfinden.

§. 6.

hener Einascherung 1,8 einer weißen Asche, wovon Wasser 0,17 auflöste. Die aufgelösten Salze bestanden aus 0,08 schwefelsaurer Kalkerde, ein wenig phosphorsaurem und schwefeligsaurem Kali und einigen Atomen salzsauren Kali und Natrums. Der 1,6 betragende unaufgelöste Antheil derselben aber war kohlensaure Kalkerde, einige Spuren Kieselerde und phosphorsaure Kalkerde.

§. 7.

Abscheidung der in der Myrrhe enthaltenen Saure angestellt wurden, nicht wester hier anführen, weil sie nicht zum Zwecke geführt haben. Blos diess glaube ich erwähnen zu müssen, dass sie vegetabilischer Natur und vermuthlich mit der Essigsaure übereinstimmend gefunden werden wird. Vielleicht aber rothet das Myrrhenharz selbst die Lackmustinctur.

Im Verfolge meiner Untersuchung bemerkte ich noch an dem Harz der Myrrhe die Eigenschaft, mit der Baryterde eine wahre im Wasser, aber nicht im Alkohol, auflösliche Verbindung, einzugehen.

§. 8.

Es ergiebt sich aus vorstehender Analsye

1. daß die Myrrhe besteht aus Harz,
mit ein wenig flüchtigem Oel verbunden

17

34

Gumnioser im Wasser auflöslicher Materie (wahres Gummi)

50

100

- 2. Dass das Harz der Myrrhe wenig vom gemeinen Harze verschieden ist.
- 3. Dass das Gummi der Myrrhe im Wasser aufloslich ist, nicht eigenthümlicher Natur; es ist hochstens eine blose Varietat.
- 4. Wenn darin eine Saure enthalten ist, so kann diese blos Essigsaure seyn.
- 5. Dass das Harz der Myrrhe mit der Baryterde eine eigenthümliche Verbindung eingeht.

Analyse des Opoponax *):

§. · 1.

Das unter dem Namen Opoponax bekannte Gummiharz erhalten wir von der Pastinaca opopanax, einem im Orient wachsenden Doldengewächse.

^{*)} Diese Analyse theilte Herr Apotheker Pelletier in Paris schon früher mit in den Annal. de Chem. T. 79. S. 90.

Es erscheint unter der Gestalt von zusammengehäuften Tropfen, die außerlich eine röthlichgelbe und inwendig eine schmutzigweiße Farhe besitzen. Oefters ist es sehr unrein; die schönsten Tropfen enthalten manchmal in ihrem Mittelpunkt eine schwammige Materie, welche von der Substanz, die den Stengel der Pflanzen bildet, zu seyn scheint. Sein unangenehmer und fast saurer Geruch, entwickelt sich noch mehr durch's Reiben und Zerstoßen; sein Geschmack ist bitter und scharf. Auf glühende Kohlen geworfen, brennet es ohne Farbe, es röthet das Lackmuspapier und hat nach Brisson ein specifisches Gewicht von 1,622.

Meines Wissens ist keine neuere Zerlegung dieses Stoffes bekannt; und was die Alten anfuhren, gieht wenig Licht über seine Natur. Cartheuser, Neumann u. a. begnügen sich zu sagen, daß sie aus gleichen Theilen Gummi und Harz besteht.

ý. 2.

A. 50 Grammen auserlesene Tropfen Opoponax wurden in einem Mörser so weit als möglich zerstossen, aber ohne sie in ein Pulver verwandeln zu können, weil die Substanz sich erweichte. Hierauf wurden sie in einer Retorte mit Alkohol behandelt, bis neue Mengen von Alkohol zu 40° ohne Wirkung darauf blieben; 1200 Grammen Alkohol wurden hiezu angewandt. Die letzten Antheile Alkohol wurden kochend heiß abfiltrirt, und setzten bei dem Erkalten 0,15 Grammen Wachs in flockiger Gestalt ab. Der nicht aufgelösete Antheil wog 25,7 Grammen. Die abgerauchten Tincturen ließen 23, 2 Grammen einer dem Anschein nach harzigen Materie zurück. Der zu-

rück erhaltene Alkohol besaß einen sehr starken Geruch und scharfen Geschmack, was einen fremden Beisatz, wahrscheinlich ein flüchtiges Oel, darin vermuthen ließ; allein Wasser bewirkte darin keine Trübung und auch durch kein anderes Mittel gelangte man dahin, ein flüchtiges Oel absondern zu können.

B. Der vom Alkohol nicht aufgelöste Antheil des Opoponax war gelblichweiß, zusammengebacken und an den Seiten des Gefaßes anhangend; sein Geschmack war fad und schleimig und er klebte au den Zahnen. Im kalten Wasser löste er sich zum Theil auf, und nach Verdampfung des Wassers wurden daraus 16,7 Grammen Gummi gewonnen; die übrigen unaufgelösten 7 Grammen besaßen Aehnlichkeit mit dem Satzmehl und werden weiter unten naher untersucht werden.

Das Gummi des Opoponax ist dem arabischen Gummi vollkommen ahnlich, von gelber Farbe, in kleinen Stückchen durchscheinend, leicht im kalten und noch besser im warmen Wasser auflöslich und diese Auflösung besitzt eine der Menge in der Flüssigkeit enthaltenen Gummis entsprechende Klebrigkeit; Alkohol bewirkt in diesem Schleim einen weissen Niederschlag.

Die Lackmustinctur wird davon geröthet, aber Kalkwasser verursacht keinen Niederschlag; auch erleiden die Auflösungen des Silbers, Quecksilbers und Bleis davon keine Trübung; allein mit volkkommen gesättigtem essigsauren Blei entsteht ein weißer geronnener Niederschlag. Wird eine kleine Menge Silberglätte in die Auflösung dieses Gummi gebracht, so verliert sie ihre Farbe und wird zum Theil auf-

gelöst. Hiedurch bestätiget sich aufs Neue die Eigenschaft der Gummi, sich mit den Bleioxyden zu verbinden.

Vier Grammen von dem Gummi des Opoponax wurden mit 16 Grammen Salpetersaure von 35 Grad behandelt. Die Auflosung erfolgte bei Warme unter Entbindung von salpeterhalbsaurem Gase; aber die Entwicklung des Gases war nur wenig merklich und das Aufbrausen nur maßig stark. Nachdem noch 50 Theile Wasser hinzugesetzt worden waren, wurde die Flüssigkeit filtrirt, wobei im Filter 0,6 Milchzuckersaure zurückblieben, und aus derselben durchs Verdampfen Sauerkleesaure in Krystallen, nebst noch einem kleinen Antheil Milchzuckersaure, gewonnen.

C. Die oben erwähnte dem Satzmehl ähnliche Substanz wurde zum Theil vom kochenden Wasser aufgelöst. Was davon unaufgelöset zurückeblieb, Nog 4,9 Grammen; es waren also durch das kochende Wasser 2,1 Grammen aufgelöst worden. Bei Prüfung dieser Auflösung gaben sich die Eigenschaften des Amylums zu erkennen; denn die Flüssigkeit besafs, wahrend sie noch heiß war, eine vollkommene Durchsichtigkeit, wurde aber durchs Erkalten undurchsichtig und gab abgeraucht glänzende zerbrechliche im kalten Wasser auflösliche Blättchen, während diese Substanz, welche sich in der Flüssigkeit befand, nur durch Warme sich darin aufgelöst befinden konnte; endlich entstand auch auf zugesetztem Alkohol ein weißer Niederschlag, der sich nicht wieder durch Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure auflösen liess, wie diess ersolgt seyn würde bei einem Schleim aus arabischem Gummi.

- D. Die nach Einwirkung des kochenden Wassers zurückgebliehene Substanz wurde mehrere Tage lang mit Aether macerirt. Nachdem derselbe abgegossen und filtrirt worden hinterließ er nach der Verdunstung ein dünnes unwägbares Häutchen einer klebenden Materie, die lediglich im Aether und den Oclen aufloslich war und, so viel das Wenige davon mich erkennen liess, aus elastischem Harze bestand. Der vom Aether nicht angegriffene Antheil hatte keine bemerkbare Gewichtsveränderung erlitten, und besass das Ansehen eines ziemlich feinen Pulvers von schmutzigweißer Farbe, mit kleinen holzigen Fasern vermengt, die sich mechanisch davon tren-Die pulverartige Materie selbst besaß men ließen. die dem holzigen Theil zukommenden Eigenschaften. Sie war geschmacklos, unauflöslich im Alkohol, Aether, den Oelen, und Wasser bei jeder Temperatur. Die flüssigen fixen Alkalien lösten eine kleine Quantitat davon auf, und farbten sich braun. Endlich verbrannte sie unter Verbreitung desjenigen stechenden Rauchs, der den holzigen Antheil vor allen andern Korpern, gleichfalls einer hinlanglich starken Hitze zum Verkohlen ausgesetzten, unterscheidet.
- E. Die vermittelst Alkohols aus dem Opoponax abgeschiedene harzige Materie, wurde nun wieder vorgenommen. Sie wog wie schon oben angeführt 23, 2 Grammen, besaß eine röthlichgelbe oder dunkelorange Farbe und einen bittern Geschmack. Wasser damit abgekocht farbte sich und gab durch Verdunstung eine braune extractähnliche Substanz, die 1 Gramm an Gewicht betrug. Durch wiederholte Abkochungen erhielt man noch 1,2 Grammen

derselben. Das Harz wurde durch diese Behandlung, indem es sich dabei mit einer gewissen Menge Wasser vermengte, undurchsichtig, von atlasartigem Auselien; aber eine Zeit lang im Schmelzen erhalten, bekam es sein erstes Ansehen wieder.

Dieses Harz zeigte übrigens keine auszeichnenden Eigenschaften und kommt beinahe mit dem
gemeinen Harze überein; es schmilzt bei 50 Graden, und ist im Alkohol, Aether und den Oelen, so
wie auch in Alkalien, auflöslich. Letztere Auflösung
ist röthlich, und das Harz wird daraus durch Salzsäure gänzlich,' in Gestalt gelblicher Flocken, abgeschieden. Läst man es alsdann schmelzen, so erhält man eine harzige Masse, die weniger gefärbt
und schmelzbar ist, als vorher, ehe das Herz noch
die Wirkung der Saure und das Alkali ersahren
hatte.

Die Salpetersäure wirkt nicht sehr lebhaft auf dieses Harz, indess verwandelt sie es doch mit Beihülse der Wärme in eine settige, im Geruch der ranzigen Butter ähnelnden, im Wasser unauslöslichen, hingegen in vegetabilischen sehr wasserstoffhaltigen Flüssigkeiten auflöslichen Materie, aus der man durch Abwaschen mit Wasser ein wenig bittere Materie und Sauerkleesaure ausziehen kann. Alsdann ist sie undurchsichtig und besitzt eine zeisiggelbe Farbe.

F. Die durch Wasser, vermittelst der Wärme, aus dem Harz aufgelöste Substanz, bestand in einem braunrothen Extract, das aus der Luft Feuchtigkeit anzog, Lackmus stark röthete und einen sehr bittern, den sauren verbergenden, Geschmack besaß. Mit dem essigsauren Blei und selbst mit dem ganz

neutralen salpetersauren Blei bildete es einen weißen sehr reichlichen Niederschlag. Oxydirte Salzsäure und salzsaures Zinn brachten auch leichte Niederschläge hervor. Kalkwasser wurde nicht getrübt. Kaltes Wasser lost diese Substanz gänzlich, bis auf einen kleinen harzigen Rückstand. Alle diese Eigenschaften sind hinlänglich beweisend, daß genannte Substanz aus Apfelsäure, mit einer geringen Menge Extractivstoff verbunden bestehe. Obwohl der Extractivstoff nicht genau von der Säure geschieden werden konnte, so glaube ich doch versichern zu können, daß seine Quantität nicht über 8 Decigrammen betragen dürfte.

Die Abscheidung der Apselsäure von dem Extractivstoff gelingt noch am besten dadurch, dass man die abgerauchte Masse bei mässiger Warme zur Trockne bringt, wobei der Extractivstoff zersetzt wird, ehe die Saure Veranderung erleidet; allein diese Versahrungsart ist nicht ganz sicher. Man kann auch sehr entwässerten Alkohol anwenden, wodurch gleichfalls der Extractivstoff unausgelöst zurückbleibt.

Die erhaltene Apfelsäure war deutlich zu erkennen; sie zeigt Honigfarbe, lebhafte Säure und
ihre mit den Bleisalzen gebildeten Niederschläge, die
sich im Essig auflösen ließen, so wie das mit der
Kalkerde gebildete auflösliche Salz ließen keinen
Zweifel über ihre Natur. Sie beträgt in 50 Grammen Opoponax 1,4 Grammen und ist darin mit ein
wenig Kalkerde verbunden; deun sauerkleesaures
Ammoniak gab darin einen leichten Niederschlag,
aber salzsaure Platina gab keinen, was beweiset, daß
sie kein Kali enthält.

Vereinfachung

des

Volta'schen Eudiometers,

Angabe einiger Vorsichtsmaßregeln bei dessen Gebrauch, und über das wahre Verhältniß der Bestandtheile des Lustkreises,

YON

F. C. Vin GEL, Apotheker zu Bayreuth.

Wer mit dem Voltaschen Eudiometer operirt hat, dem wird es nicht entgangen seyn, welche Vorzüge dieses Instrument vor den übrigen eudiometrischen Geräthschaften besitzt. Wenn man aber dieses köstliche Werkzeug bisher so selten in den Händen der Physiker gefunden hat, so mag diess eines Theils darin liegen, dass die Versertigung desselben einen geschickten und sorgfältig arbeitenden Künstler erfordert, wenn es alle diejenigen Feinheiten haben soll, welche unerlässlich nothwendig sind, und die allein seinem Gebrauche Werth geben können; andern Theils ist dieses Werkzeug so wenig verbreitet, weil es nach der im Journal für Ch. Ph. u. Min. (Bd. 6. S. 740) angeführten Beschreibung nicht ohne bedeutende Kosten angeschafft werden kann, was bei dem gegenwärtigen Geldmangel natürlich viele vom Ankaufe abhalten mag. Seitdem aber Berthollet, der Sohn, dargethan hat, (Gilberts Annal. Neue Folge Bd. 4. S. 452), dass es nicht gleichgültig ist, ob man mit verschlossenem oder offenem Eudiometer operire, und letztere Operation nur allein richtige Resultate geben kann, so ist es auch nicht mehr nothwendig; sich eines so theuern, und mithin schwer anzuschaffenden, Eudiometers zu bedienen. Ich glaube daher nichts unverdienstliches zu thun, wenn ich die Beschreibung eines abgeanderten Volta'schen Eudiometers gebe, das außerst wohlfeil und sehr einfach ist, und daher von Jedermann selbst verfertiget werden kann. Das jetzige Zeitalter hat, aus leicht zu findenden Gründen, so wenige Beforderer der chemischen und physikalischen Wissenschaften, dass man wirklich darauf bedacht seyn muß, der Wissenschaft und Kunst durch Vereinfachung der Bedürfnisse zu Hülfe zu kommen.

Nach der im Journal für Ch. Ph. und Min. angeführten Beschreibung ist das Volta'sche Eudiometer, namlich die Verbrennungsröhre, an beiden Enden mit metallenen Hauben oder Hülsen versehen.
Beide Hauben haben genau schließende metallische
Hähne; durch den untern Hahn werden die zu detonirenden Gasarten in die Röhre eingelassen, durch
den obern Hahn wird der Rückstand nach dem Verpuffen in eine, mit Wasser gefüllte, auf die Schale
der Haube aufgestürzte, Maaßröhre geführt. Beide
Hähne sind es eigentlich, welche dieses Instrument
so sehr vertheuern und immer einen geschickten
Künstler zur Anfertigung erfordern; sie sind aber
auch nicht nothwendig, wie sich aus der Beschreibung meines Eudiometers ergiebt.

Dieses besteht, wie das eigentliche Volta'sche, aus zwei besondern Stücken, aus der Verbrennungsröhre und aus der Messgeräthschaft; Taf. II. Fig. 1. stellt erstere im Durchschnitte vor. AA ist eine ohngefähr 8 bis 10 Zoll lange und etwa 2 Zoll weite Glasröhre. Es ist gut wenn die Wände der Rohre etwas dick sind, etwa 1 bis 1 Zoll, weil man dann nicht so viele Vorsicht beim Gebrauche anzuwenden hat. Am untern Theil der Röhre ist eine trichterformige Hülse B von verzinntem Eisenblech angebracht, welche die Stelle eines Fusses vertritt und in welche die Glasröhre bei C.C., wie es die Zeichnung ergiebt, ziemlich sest eingeschoben werden kann Am obern Theil der Röhre ist ebenfalls eine Hülse D D von verzinntem Eisenblech angebracht; durch den Deckel dieser Hülse laufen neben einander zwei Blechrohren aa, in welche zwei Glasröhren b b fest eingeschoben sind. Durch die Glasröhren gehen zwei unten gegen einander gekrümmte Drähte von Messing cc, cc die vermittelst Siegellackes lustdicht eingeschmolzen sind. Die blechernen Röhren richten sich nach der Dicke der Glasröhrchen, die sehr dünn seyn können, und die am obern und untern Ende etwas über die Blechröhren hervorstehen und in diese, vermittelst Siegellackes, festgekittet sind. Die Hülse selbst ist auf die Glasröhre mit der Fensterkitte der Glaser, die bekanntlich aus Leinoelfirnis, Silberglätte u. s. w. zusammengesetzt ist, aufgekittet. Es ist gut, wenn die Wände der Glasröhre etwas dick sind, damit die Hülse auf einer breitern Fläche, uud mithin an mehr Kitt gebunden, ausliege. Es versteht sich von selbst, dass zuerst die, mit den Drähten versehenen, Glas-

röhrchen in die Blechröhren luftdicht 'eingekitter we den müssen, ehe man die Hülse aufkittet, weil sich sonst die erstere Operation, nach dem Aufkitten der Hülse, nicht wohl mehr vornehmen lasst. Zur bessern Befestigung der Glasröhrchen wird der zusere und obere Theil der Hülse dergestalt mit Siegellack überzogen, dass ohngesähr nur noch 4 der beiden Glasröhren, unbedeckt von dieser Harzmasse, hervorstechen wie in Fig. 2. Auch ist es gut, wenn beide Drähte so weit in dem Innern den Glasröhre herabgehen, dass sie unter der aufgekitteten Hülse hervorstehen, und mithin von außen leicht bemerkt werden kann, ob an diesen Drähten der electrische Funke wirklich übergesprungen sey, denn in diesem Falle kann man sicher seyn, dass ein Gasgemenge nicht entzündlich ist, wenn beim Ueberspringen des Funkens keine Entzündung erfolgt. Ist man im Besitz einer an einem Ende zugeschmolzenen Glasröhre. in die zwei gegen einander stehende Metalldrähte eingeschmolzen sind, so kann man die eben beschriebene Hülse ganz entbehren; aber solche Röhren sind so leicht nicht zu bekommen.

Die auf eben beschriebene Art aufgekittete Hülse meines Eudiometers sitzt so fest und luft-dicht, dass ich nicht befürchten darf, dass sie jemals mangelbar werden wird; sie hat schon gegen tausend Detonationen ausgehalten, ohne Schaden zu leiden. Alle übrigen nicht mit Siegellack überzogenen Stellen der obern Hülse (nur die Glasröhrchen ausgennommen) so wie auch den trichterformigen Fuss; kann man noch mit einem beliebigen Lack überziehen; so wird nicht nur kein Rost entstehen können, sondern auch das Ganze ein angenehmes Aussehen

bekommen. Uebrigens ist es, wie bekannt ist, nicht erforderlich, dass die Verbrennungsrohre in ihrem Innern von gleichem Durchmesser sey.

Um den Gasrückstand nach dem Verpuffen zu messen, ist eine Messrohre erforderlich. Dieses Instrument muss mit ausserster Sorgfalt bereitet und in seinen kleinsten Abtheilungen völlig richtig seyn, wenn es einen Werth haben soll. Ist man im Besitz einer engen Glasrohre, die an allen Stellen einen völlig gleichen Durchmesser hat, so ist weiter nichts nöthig, als dass man sie in 50 oder 100 gleiche Theile abtheilt; da aber solche Röhren ausserst selten sind, oder vielleicht gar nicht in der höchsten Feinheit gefunden werden, und das Ausschleifen nicht jedermanns Sache ist, so thut man am besten, wenn man sich eine gegen 16 Zoll lange und etwa 1 Zoll weite Röhre, oder überhaupt eine Rohre auswählt, die so eng ist, dass sich die Gasarten noch bequem eintragen lassen, und die überhaupt keinen zu ungleichen Durchmesser hat. Ist die Röhre am einen Ende nicht schon zugeschmolzen, so verstopfe man sie mit einem, in schmelzendes Siegellack eingetauchten, Kork, auf den man am außern Ende noch einen Ueberzug von dieser Harzmasse, zum bessein Verschließen, anbringt. An diese Röhre kann ebenfalls ein trichterformiger Fuss A Fig. 5. angebracht werden. Um die Abtheilung der Meseröhre vorzunehmen, verfahre man auf folgende Weise: Man nehme ein Stückchen von einer Glasröhre etwa von einer ziemlich weiten Barometerröhre, verschließe das eine Ende desselben, wenn es nicht schon zugeschmolzen ist!, mit einem in fließenden Siegellack getauchten Kork und schneide

das Röhrchen so weit ab, dass es genau nicht mehr als o,or eines Kubikzolles Inhalt hat, wenn man gerade die Röhre in 100 Theile eines Kubikzolles vermittelst dieses Masses abtheilen will; ausserdem ist es aber willkührlich, wie groß die Theile werden. wenn sie nur unter sich gleichen Inhalt haben, und die Theilstriche nur nicht zu nahe zusammentreten, damit man den Stand des darin befindlichen Gases desto genauer beobachten kann. Man findet häufig Glasrohren, die beinahe von gleichem Durchmesser sind; um diese zu graduiren kann man sich ein Maass versertigen, das mehrere Hunderttheilchen irgend eines gebräuchlichen Kubikzolles Inhalt hat, je hachdem der Inhalt der Messröhre mehr oder weniger von gleichem Durchmesser ist., Findet man nung dass die Abstände dieses Maasses in der Mestrohre der Entfernung nach beinahe gleich sind, so kann man ohne einen merklichen Fehler zu begehen, diese Abstande gar wohl in noch kleinere gleiche Theile abtheilen. Auf diese Weise erspart, man viele Arbeit; dann ist es auch viel leichter und sicherer; das Graduiren mit einem etwas großen: Maalse vorzunehmen. Die mehr oder weniger gleiche innere Weite der Messröhre wird also dem Versertiger das. Maass angeben, dessen er sich bedienen darf, um ein vollkommen brauchbares Instrument zu erhalten.

Außer der eigentlichen Meßröhre versertige. man sich noch eine zweite, die in viel größere. Abtheilungen eingetlieilt ist und die Stelle des in der Eudiometrie gebrauchlichen sogenannten Maaßes, vertreten kann (Fig. 4.). Diese Rohre, die ich ebenfalls das Maaße nennen will, kann von 0,05 zu 0,05 bis auf 0,25 Theile der Meßröhre abgetheilt seyn,

was äußerst leicht geschehen kann, da man nur, unter den bekannten nöthigen Vorsichtsmaaßregeln, immer 0,05 Luft aus der schon graduirten Meßröhre
in eine Glasröhre von ähnlicher Weite eintragen
und die Stellen bezeichnen darf. Man könnte die
Meßröhre selbst für das Maaß gebrauchen, allein
wegen ihrer Länge läßt sich mit ihr nicht gut operiren, und dann läßt sich ein Maaß durch Hülfe der
Meßröhre sogleich und ohne Mühe wieder verfertigen, wenn es zerbrochen werden sollte.

Ich will nun noch das Verfahren angeben, wie ich mit den so eben beschriebenen Geräthschasten zu Ich wahle hier die Zerleexperimentiren pflege. gung des Lustkreises. Die Verbrennungsrohre wird aus ihrem Fusse herausgenommen, in der pneumatischen Wanne, die von der ganzen Lange und halben Höhe der Messröhre seyn kann, umgestürzt, mit Wasser angefüllt, und dann wieder auf den Fuss gesetzt; auf die namliche Weise wird auch die Meßröhre mit Wasser angefüllt. In das mit Wasser ge-Millte Maass werden genau z. B. 0,25 atmospharische Luft, vermittelst eines kleinen glasernen, oder blechernen, sehr spitzig zugehenden Trichters, eingetra-Dass diese 0,25 Lust die Temperatur des Sperrwassers haben, und das Wasser an den Wanden des Maasses völlig abgelausen seyn müsse, versteht sich von selbst. Durch Hülfe eines Korkstückes, das, wie eine Scheibe geschnitten, streng anpassend auf und ab geschoben werden kann, (Fig. 3. u. 4. B.) wird auch der weniger Geübte leicht wahrnehmen, ob er wirklich 0,25 Luft habe. Dem Geübten kann dieses Korkstück als eine Handhabe dienen, damit er durch Berührung des Maasses die Temperatur desselben

nicht ändere. Nun führe man dieses Maass in die Verbrennungsröhre; und auf gleiche Weise nochmals 0,25 atmosphärische Lust und eben so viel (0,25) Wasserstoffgas, wenn man gerade nicht mit einem gleichen Volum der beiden Gasarten experimentiren will. Um die Entzündung zu bewirken, bringe man an den einen Draht der Verbrennungsröhre noch ein Stückchen Draht, halte dieses an die äußere Belegung einer kleinen geladenen Leidner Fläsche und berühre mit der innern Belegung, oder mit dem Knopte, den andern Draht; so wird der Funke bei c c in der Röhre überschlagen, und die Entzündung ersolgen; oder man bewirke diese, wie beim Volta'-schen Eudiometer, vermittelst des Electrophors.

Nach erfolgter Verpuffung lasse man die Verbrennungsröhre noch etwa eine Minute stehen, ehe man den Gasrückstand in die Messröhre führt, damit sich die vielen kleinen Luftbläschen, die durch die Erschütterung des Luftrückstandes in dem Wasser entstanden sind, wieder sammeln können. Verbrennungsröhre wird jetzt wieder aus ihrem Fuße herausgenommen, und der darin befindliche Rückstand, durch Neigung dieser Rohre im Wasser unter den Triehter der Messröhre geführt. Ist diese Röhre sehr enge, so bleibt die Lust im Trichter stehen; in diesem Falle braucht man nur zuvor das mit dem feinen Ende versehene Trichterchen des Maasses unter dem Fuss in die Messrohre zu stecken und den Gasrückstand hineintreten zu lassen, so wird sich die Messröhre füllen; auch kein Atom von Luft wird verloren gehen. 'Die Messröhre bringt man jetzt ehenfalls unter das Wasser, bis diese Flüssigkeit an ihren innern Wänden gehörig abgelaufen, und die Luft

die Temperatur des Wassers angenommen hat. Der Geübte wird auch hier, zur Beobachtung des Standes des Wassers, oder des Gases, kein Korkstück mehr bedürfen; es wird ihm als Handhabe dienen.

Die Berechnung ist bekannt. Gesetzt man habe, wie hier, 50 Th. atmosphärische Lust mit 25 Th. Wasserstoffgas, also im Ganzen 75 Th. Lust entzündet, und es bleiben 45,5 Rückstand, so sind 75 – 45,5 = 51,5 verschwunden, und da der verschwundene Theil dem Volum nach, gemäs dem Bestandtheilverhaltnisse des Wassers, aus § Sauerstoff und § Wasserstoff zusammengesetzt ist, so hat man 31,5; 5 = 10,5 in 50 Th. und mithin 21 Th. Sauerstoff in 100 Th. atmosphärischer Lust,

Die Richtigkeit der Messröhre lässt sich leicht und am besten dadurch prüsen, dass man den Versuch mit verschiedenen Quantitäten ein und desselben Wasserstoff - und atmosphärischen Gases anstellt, welche Quantitäten aber natürlich nicht über die Grenze, der gänzlichen Verbrennlichkeit beider Gasarten hinausgehen dürfen. Gesetzt man habe 21 Th. Sauerstoff bei einem Volum von 50 Th. atmosphärischer Lust und 25 Th. Wasserstoffgas, also mithin nach dem Verpussen 43,5 Rückstand, erhalten: so wird, wenn 50 Th. derselben atmosphärischer Luft mit 50 Th. Wasserstoffgas verpufft werden, ein Rückstand. von 68,5 bleiben müssen, denn 100 — 68,5 \Longrightarrow 51,5 und $51,5:5 = 10,5 \text{ und } 10,5 \times 2 = 21 = \text{dem Sauerstoff}$ gehalt in 100 Th. atmosphärischer Luft. Beträgt der Rückstand mehr oder weniger als 68,5 so ist natürlich die Eintheilung der Messrohre falsch. Durch, mehrere Versuche mit verschiedenen Quantitäten von einerlei Gasarten, lässt sich dann leicht auffinden

in wie weit die Messröhre richtig ist; denn oft kann der Fehler nur zwischen 5 und 4 Abtheilungen liegen und die übrigen können dennoch richtig seyn. Hat man eine Messröhre, die bei einem gewissen Volum von Wasserstoffgas und atmosphärischer Lust genau 0,21 Sauerstoff in der, im Freien geschöpsten, atmosphärischen Lust anzeigt, so kann man die Stelle, die der Rückstand in der Messröhre einnimmt, als eine Mormalstelle annehmen, und die übrigen darnach rectificiren; denn ich werde in der Folge zeigen, das 0,21 der wahre Sauerstoffgehalt der freien Atmosphäre ist.

Joh habe oben erwicht, dass die Glasrohrchen an der Verbrennungsröhre, nicht ganz mit Siegellack überzogen werden dürsen. Denn ich sand, dass wenn dieses geschicht, ost nach dem sorgfältigsten Abtrocknen der obern Mülse keine Entzündung hervorzibzing ziet. Der Funke wird mit der seuchten Harzmasse abgeleitet, und wahrscheinlich durch die Pozen des Siegellackes zur Hülse gesührt. Sind die Glasrohrchen nun massig abgewischt, so ersolgt immer Entzündung.

Sowohl die obere Hülse, als auch die hier angeführten Operationen könnten noch manche Vereinfachung erleiden; aber 'es sollte hier gezeigt werden,
wie man ohne Hülse eines Künstlers, und mit sehr
geringen Kosten, eine sehr brauchbare 'chemische
Geräthschaft versertigen könne.

Da ich seit einiger Zeit sehr viele Untersuchungen mit diesem Eudiometer angestellt habe, so bin ich auch in den Stand gesetzt, hier einige Angaben der Vorsicht bei Anwendung dieses Instruments, und der Voltaschen Eudiometrie überhaupt, mitzutheilen. Dass man beim Messen der Gasarten, sowohl vor als auch nach dem Verpussen, einerlei Temperatur auf das schärste zu unterhalten habe, was durch das Operiren unter Wasser erreicht wird, habe ich schon erwahnt.

Bedient man sich einer hölzernen pneumatischen Wanne, so hat man darauf zu sehen, daß diese vor dem Gebrauch erst einige Zeit in Wasser eingeweicht und dadurch alle in den Poren des Holzes befindliche Luft ausgetrieben werde, damit diese nicht in die Verbrennungsröhre, oder in die Meßgeräthschaft, komme. Beim Uebertragen der Gasarten hat man darauf zu sehen, daß unter den trichterförmigen Füssen nicht etwas Gas an den Wänden derselben hangen bleibe, was leicht durch einen gelinden Anstoß an die Füße vermieden werden kann. Auch ist es gut, wenn die Hände vor dem Experiment gut durchnäßt werden, damit aus den Poren derselben alle Luft ausgetrieben werde, und diese nicht unter die trichterförmigen Füsse gelange.

Die meiste Berücksichtigung verdient aber das Sperrwasser. Diesem ist es hauptsächlich suzuschreiben, daß man bald etwas mehr bald etwas weniger, als 0,21 Sauerstoff in der freien Atmosphäre findet. Manches Wasser ist sehr luftreich, stark Kohlensäure haltig; wird mit einem solchen Wasser experimentirt, so erhält man nach dem Verpuffen einen größern Gasrückstand, als man erhalten wird, wenn man ausgekochtes Wasser anwendet. Und in einem luftreichen Wasser mit unverschlossenem Eudiometer zu experimentiren, sichert nicht völlig, wie Berthollet, der Sohn, vorgiebt; auch wenn man nach ihm gleiche Volumina Wasserstoffgas und at-

mosphärische Lust verpusst und der Rückstand nach dem Verpuffen mehr beträgt, als das halbe Volum der angewandten Gasarten, so bleibt doch ein grösserer Rückstand, als der Natur der Gasarten nach bleiben solkte. So gab ein Gemenge von 50 Th. atmosphärischer Luft und 25 Th. Wasserstoffgas bei Anwendung von ungekochtem Quellwasser in dem einen Versuche 44 in dem andern 44,5 in 'dem dritten 44,5 Rückstand, also Sauerstoffmengen von 20,6 ..., 20,4 ... und 20,3 ... dagegen dieselbe im Freien geschöpste atmosphärische Lust 'und dasselbe Wasserstoffgas gaben mit ausgekochtem Wasser beständig und auf das genaueste einen Rückstand von 43,5 also feine und also 0,21 Sauerstoff. Will man wahre Resultate haben, so muss man erst prüsen, ob das Sperrwasser rein genug ist, oder des Auskochens bedarf. Beobachtet man nicht eine völlige Gleichheit der Temperatur, ist dazu die Messröhre nur etwas unrichtig, so können die Fehler beim Gebrauch eines lustreichen Wassers ziemlich bedeutend werden. Die durch ein solches Sperrwasser herbeigeführten vergrößerten Rückstände sind öfters mehrere Versuche hindurch sehr constant, so dass man verleitet werden kann, anzunehmen, das geprüste Gas enthalte wirklich nicht mehr Sauerstoffgas, als sich nach der Berechnung des vergrößerten Rückstandes ergiebt. Die Vergrösserung des Rückstandes nach dem Verpussen rührt natürlich von der im Wasser enthaltenen Lust her, die theils bei der Erschütterung, theils während der Zeit mehr oder weniger aus dem Wasser entbunden wird, als die Verdichtung der Gasarten vor sich geht.

Bedenkt man, daß, nach von Humboldt's feinen eudiometrischen Versuchen, der Sauerstoffgehalt der Atmosphäre nie über 21,3 und nie unter 20.9 gefunden wurde, daß ich mit einem völlig reinen aus Schwefelsaure und Zink bereiteten und im ausgekochtem Wasser, aufgefangenen. Wasserstoffgas und ausgekochtem Sperrwasser vier Wochen hindurch nie einen andern Sauerstoffgehalt, als den von 0,21 in der freien Atmosphäre auffand: so kann man annehmen, dass die geringen Abweichungen von diesem Verhalten theils von den schon angeführten Ursachen; theils auch von einem kleinen Beobachtungsfehler herrühren. Dann hat auch Gay-Lussac durch seine verbesserte Salpetergaseudiometrie ebenfalls diesen Sauerstoffgehalt bewiesen. Vergleicht man die Versuche, die Gay-Lussac und von Humboldt, ersterer mit dem Salpetergas Eudiometer, letzterer mit dem Volta'schen Eudiometer angestellt haben (Journal für Ch., Ph. u. M. B. 9. S. 464), so wird man finden, dass letztere immer etwaa weniger Sauerstoff in der Luft auffand, worin, Thiere geathmet hatten; so fand Gay-Lussac in 100 Th. einer aus Wasser, worin Fische geathmet, hatten, durch Kochen ausgetniehenen Luft mit Salpetergas 15,5 Sauerstoff; von Humboldt mit dem Voltaischen Eudiometer nur 15,2. Eben so: 100 Th. einer andern Luft, worin eine Katze bis zum Ersticken geathmet hatte, gaben mit Salpetergas 7,7 mit Wasserstoffgas nur 7,6 Sauerstoff. In einer künstlichen Lust zeigte das Salpetergas 11,7, das Volta'sche Endiometer nur 11,3 Sauerstoffgas an: Rühren diese, an sich unbedeutende, Verschiedenheiten nicht vom Sperrwasser her, das beim Verpuffen etwas Luft entwickelte und

den wahren Rückstand vermehrte,' so dass in der Berechnung nach diesem Rückstande sieh etwas weniger Sauerstoff, als Gay-Lussac faud, ergeben musste? Oder liegen die Unterschiede darin, dass Salpetergas im Wasser etwas auflöslich ist, und mithin eine etwas größere Absorption, als die wahre ist, stattfindet? Dem sey wie, ihm wolle, die Unterschiede sind geving und von weniger Bedeutung. Ich hoffe gezeigt-zu haben, dass man mit dem Volta'schen Eudiometer die feinsten Untersuchungen anstellen könne, wenn man die wenigen hier angegebenen Vorsichtsmaasregeln in Anwendung bringt; denn es scheint auch, bei der Zerlegung des Lustkreises, in diesem Instrumente nicht einmal etwas Salpetersaure erzeugt zu werden, wofür der Umstand spricht, dass Gay-Lussac mit Salpetengas ebenfalls und genau 0,2i Sauerstoff in der Atmosphäre gefunden hat.

Da in der freien Atmosphäre das Verhältniss von Strkgas und Sauerstoffgas so constant ist, so lässt sich auch die Reinheit des zu eudiometrischen Verzuchen anzuwendenden Wasserstoffgases leicht prüzen. Wird es auf die Art dargestellt, wie ich ehen angegeber habe und mit ausgekochtem Wasser gesperrt, so wird es ganz rein seyn. Hat man es in ungekochtem Wasser aufgefangen und damit gesperrt, oder auch das Glas, woraus es entbunden wird, nicht völlig mit der verdünnten Schweselsäure erfüllt, so kann es etwas Stickstoffgas und mehr oder weniger Sauerstoffgas enthalten da die im Wasser besindliche Lust nach von Humboldt gegen 0,31 Sauerstoff enthält. Zeigt nun ein solches Wasserstoffgas mehr als 0,21 Sauerstoffgas in der Atmosphäre an, so ge-

hört dieser Ueberschuß dem brennbaren Gas, der dann bei Untersuchung sauerstoff-haltiger Gasarten abzuziehen ist; das wenige Stickgas ist bei oxymetrischen Untersuchungen nicht von Bedeutung, da ohnehin immer mehr brennbares Gas zugesetzt wird, als das Sauerstoffgas verzehren kann.

Da sich der Gebrauch des Volta'schen Endiometers nicht blos auf Oxymetrie beschränkt, sondern auch zur Bestimmung der Natur brennbarer Gasarten dienlich werden, kann, so ist dieses Intrument eines der nützlichsten für den Chemiker; und in dieser Beziehung glaube ich gerechtfertigt zu seyn, wenn in der Beschreibung der Natur und Anwendung einer solchen Geräthschaft, mit der sich sehr gut im Wasser experimentiren läßt, etwas weitläuftig geworden seyn sollte.

Vermischte ehemische Bemerkungen,

v o m

Prof. DÖBEREINER.

I. Ueber Stärkezucker.

Neue Versuche, welche ich über die Umwandlung des Stärkmehls in Zucker angestellt habe, gaben mir das interessante Resultat, dass ohne Mitwirkung der atmosphärischen Luft, oder vielmehr des Sauerstoffgases, kein Zucker erfolge, wenn man auch wenig Stärkmehl lange mit viel Säure siedend behandelt. Der Versuch, welcher mir dieses Resultat gab, war folgender: Vier Unzen reines Stärkmehl aus Waizen wurden mit 24 Unzen siedenden Wassers zu einem flüssigen Kleister aufgelöst und in einem Glaskolben siedendheiß mit einer Unze concentrirter Schwefelsaure, die vorher mit 3 Unzen Wasser verdünnt worden, vermischt. Das saure Gemisch wurde, nachdem der Kolben, der dasselbe enthielt und ganz davon angefüllt war, mit einem 🔊 Rohr verbunden, und dieses unter eine mit Quecksilber gefüllte Glocke geleitet war, langsam bis zum Kochen erhitst. Es entwickelten sich nach und nach, in Zeit

von 1 Stunde, 9 Kubikz. kohlensaures Gas und wie die Gasentwickelung aufhörte, war die kochende Masse dünnflüssig und klar geworden. wurde jetzt noch. 14 Stunden lang gekocht, wobei keine weitere Gasentwicklung erfolgte, sondern blos Wasserdunst erschien, dessen haufige Bildung mich nöthigte, die Quecksilberwanne mit der hydropneumatischen Wanne zu vertauschen. Wie ieh hierauf das Feuer ausgehen ließ, und das Kochen der Flüssigkeit aufhörte, füllte sich der beinahe bis zur Halfte leer gewordene Kolben plötzlich durch das ø Rohr aus der Wasserwanne mit Wasser - ein Zeichen, dass bloser Wasserdunst und kein Gas den Flüssigkeits-leeren Raum des Gefasses gefüllt hatte. Ich stumpste nun die saure Flüssigkeit mit Kreide ab und filtrirte sie. Sie schmeckte ganz sade und erst hintennach abscheulich bitter. Wie ich dieselbe in einem offenen Gefässe verdunstete, so verlor sie zwar die Bitterkeit, weil sich der Gyps, der diese veranlasst hatte, abschied, aber ein süßer Geschmack war an ihr nicht wahrzunehmen; dieser zeigte sich erst sehr schwach, als das Fluidum bis auf ohngefähr 12 Unzen verdunstet war; und etwas stärker, nachdem ich dasselbe durch ferneres Verdunsten bis auf 5 Unzen eingeengt hatte. In diesem concentrirten Zustande schmeckte sie wie eine dickflüssige mit wenigem Zucker versüßte Gummiauflösung; also bei weitem nicht so süß, wie der in offenen Gefäßen bereitete Starkesyrup von derselben Consistenz. Ich hielt das Product ansangs siir ein Gemisch von sich erzeugendern Gummi und Zucker, allein eine Untersuchung seines Verhaltens gegen Alkohol, in welchem es sich ganz auflöste, ohne etwas anderes als eine kleine Menge

moch aufgelöst gewesenen Gypses fallen zu lassen, und gegen Kieselkali, welches keine Veranderung veranlasste, bestimmte mich, dasselbe als eine eigenthümliche Substanz, die in Hinsicht ihrer Eigenschaften mit dem Zucker und dem auflöslichen Theile des Cerasins (Kirschgummi) übereinkommt, zu betrachten.

Aus diesem Versuche geht hervor: i) dass die Stärke bei ihrer ersten Veränderung, die sie erleidet, wenn kochende verdünnte Schwefelsäure auf sie einwirkt, ein wenig dekarbonisirt oder vielmehr nach meiner Theorie, nach welcher der Lavoisier sche Kohlenstoff aus kohlensaurer Substanz und Wasserstoff zusammengesetzt ist, dehydrogenisirt werde. Das Hydrogen wird von der Schwefelsäure angezogen, welche letztere dadurch in einen Zustand versetzt wird, dass sie mit der zu ihrer Abstumpfung gebrauchten Kalkerde eine leichtaussoliche und so bitter schmeckende Verbindung bildet *); 2) dass zur

Hr. Prof. John schrieb mir schon vor langer Zeit: "ich fand in einem Versuche, in welchem ich sehr wenig Schwefelsäure mit Stärke behandelte, daß die erhaltene Flüssigkeit alle saure Eigenschaften verloren hatte. "Dieser Erfolg ist sehr natürlich, weil die kleine Menge Schwefelsäure in der großen Quantität Stärke genug Wasserstoffgas fand um in einen geistigen (negativ electrischen) Zustand überzugehen, in welchem sie, da nichts sie hier bindet, entweichen mußte. Das Endresultat aller galvanischen Action ist ja nichts anderes, als gegenseitiges Indifferentwerden zweier differenter Pole durch Ueberführung des Phlogistons (Wasserstoffs) zu dem positiven und des Antiphlogistons (Sauerstoffs) zu dem negativen Pol.

Umwandlung des Stärkmehls in vollendeten Zucker auf dasselbe nicht blos Säure und Wasser, sondern auch, wie beim Keimen oder Zuckerigwerden der stärkehaltigen Samen, Oxygengas einwirken muß, und 5) daß dieser Umwandlungsprozeß ein electrisch chemischer sey, der allezeit durch Sauerstoff aufgeregt und unterhalten werden muß.

Hieraus folgt für die Praxis, dass man, wenn die Production des Stärkezuckers schnell und vollkommen erfolgen soll, Stärke, Säure und Wasser nicht in einem bedeckten (wie Kirchhoff will) sondern offenen und mehr breiten als hohen Gestse auf einander wirken lassen muß, — ein Umstand, der sich schon bei meinen frühern Versuchen als eine wohl zu beachtende Bedingung aufgedrungen hat, und auf den ich bereits (in Nro. 127 der Baireuther Zeitung) aufmerksam gemacht habe.

Dass der Erfolg des obigen Versuchs durch die große Menge Wassers, die ich anwandte, um die Stärke in einen flüssigen Kleister zu verwandeln, veranlasst worden seyn könne, möchte wohl mancher glauben. Allein dieser Glaube wird verschwinden, wenn ich einen Versuch des Herrn Prof. Bucholz hier mittheile. Dieser Gelehrte schrieb mir unterm 22. Merz: er habe i Pfund in 10 Pfund Wasser aufgelösetes Stärkmehl durch 5stündiges Sieden in einem Glaskolben mit einem Zusatze von i Pfund Schwefelsaure in vortrefflichen Syrup verwandelt. Hier war also noch mehr Wasser und dabei weniger Säure angewandt, als in meinem Versuche wo kein Zucker erfolgte.

Eine andere interessante Beobachtung, die sich mir im Laufe meiner vielen Versuche über unsern

Gegenstand darbot, ist, dass der aus Waizenstärke bereitete mit vielem Wasser verdünnte Syrup sahig ist, für sich, wenn er mit Kohlenpulver in Berührung steht, in die weinige Gahrung überzugehen. Ich glaubte anfangs, dass die eingetretene sehr lebhatte Gährung, die ich seit 8 Tagen in einer großen Menge sehr verdünnten und mit Kohle in Berührung stehenden Stärkesyrups unter dem pneumatischen Apparat beobachtete, blos durch die Kohle erregt seyn könne; aber ich bin beinahe wieder von dieser Vermuthung abgekommen, weil eine seit vier Tagen mit Kohlenpulver vermengte wässerige Auflösung von Rohrzucker bis diese Stunde noch kein Zeichen von einer Gährung giebt. Doch ist vielleicht erforderlich, dass erst eine Portion Zucker von der Kohlezersetzt und diese dadurch in den Zustand versetzt werde, Gahrung des Zuckers zu erregen, was sich bald zeigen muß. Ich werde in dieser Hinsicht noch Versuche mit stickstoffhaltiger Kohle anstellen, und das Resultat davon mittheilen.

II. Ueber Waidindigobereitung.

Ich habe neuerlich in einer meiner Vorlesungen über Chemie der organischen Körper Indigo aus
wildwachsendem Waid (Isatis tinctoria) nach einer
Methode bereitet, die mir, da sie mir das blaue Pigment von vorzüglicher Qualität in reichlicher Menge
und in der kürzesten Zeit gewährte, der Mittheilung
werth zu seyn scheint. Ich verfuhr, geleitet durch das
von Dr. Roxburgh für die Darstellung des Indigo
aus den Blättern des Nerium tinctorium vorgeschlagene Verfahren und von eigenen Ideen, auf folgende

'Art: 16 Pfund frische (4 Tage lang im Keller gelegene) Waidblätter wurden mit 48 Pfund siedenden Wassers übergossen, und in demselhen einigemal umgewendet. Nach einer Viertelstunde wurde das olivengrün gefärbte Wasser von den Blättern abgegossen, mit 32 Pf. Kalkwasser vermischt und einige Minuten gerührt. Es schied sich, nachdem die Flüssigkeit in Ruhe gekommen war, ein grünlichblaues Pulver ab, und die über demselben stehende Flüssigkeit, die grüngelb aussah, überzog sich auf ihrer Grenze, wo sie mit der Lust in Berührung stand, mit einem blauen Häutchen. Diess deutete noch aufgelösten Indigo an. Um diesen vollends abzuscheiden, wurde der bereits niedergefallene Indigo wieder autgerührt, hierauf der ganzen Masse so lange verdünnte Schweielsäure zugesetzt, bis erstere auf Lackmuspapier reagirt und eine dunkelblaue Farhe angenommen hatte, und nun das Ganze in Ruhe gelassen. Nach 2 Standen hatte sich Indigo von vortresslicher Farbe abgesetzt, der auf einem Filtrum gesammelt, ausgewaschen, getrocknet und gewogen 2 Loth und 16 Gr. betragend befunden wurde. Ich weiß nicht, ob ich diese große Ausbeute des sehr gut ausgefallenen Pigments dem wildgewachsenen Waide, oder dem befolgten Verfahren zuschreiben soll. Versuche, welche ich nächstens mit einer größern Menge Blätter und zwar mit französischem Pastel, den Seine Durchjaucht der Herzog von Sachsen Weimar Behufs der Indigobereitung erbauen ließ, anstellen werde, sollen mich hierüber und über die noch so geheime Mischung des wasserigen Waidextracts helehren. Vielleicht gelingt es uns bald, Indigo aus Kohle zu produciren; beide verhalten sich in mancher Hinsicht zu einander wie Stärke und Zucker. Schreiten wir nur rasch vorwärts auf dem Wege, den die neue Naturforschung uns bahnt; helfen wir mit, ihn ebnen, damit alle mit uns gehen mogen, und wir werden bald auf indischen Gefilden anlangen, dort siegen und reich ernten, ja vielleicht dort lernen die Kunst, das Baireisessche metallene Schwerprincip (das Gold) im Blei, Kupfer, Eisen zu scheiden von den Schlacken, die jenes verlagen und entadeln.

III. Veber Kieselhanig.

Oerstedt (den ich täglich auf seiner Reise nach Paris hier erwarte) hat gezeigt, dass Zucker auf Kieselgellée gestreut schnell, deliquescirt und mit dieser einen ganz durchsichtigen, farbenlosen (nicht gelben) Honig — eine chemische Verbindung — bildet. habe denselben vor einiger Zeit in meinen Vorlesungen dargestellt, und einen kleihen Rest davon, der mir von damit angestellten Versuchen übrig blieb in einem offenen Glasschälchen bei Seitergesetzt. Wie ich denselben vor einigen Tagen zu einem besondern Versuch verwenden wollte, fand ich ibn zauzlich in lauter 5-4 Linien lange und 2-5 Linien breite Tafeln, die milehweiß aussehen, und überaus hart sind, krystallisirti iaIch werde jetzt eine größere Quantität dieses Honigs berbiten, uka Riele und viele leicht größere Krystalle zu erhalten....

Neues

und

ökonomisches Verfahren

rothes Quecksilberoxyd

zu bereiten

TOR

BRUGNATELLI 7.

Bis jetzt kannten die Chemiker keine andere Art rethes Quecksilberoxyd zu bereiten, als durch Wirkung des Feuers auf das Metall, oder sein salpetersaures Oxyd. Man vermuthete nicht, durch ein einfacheres, wohlfeileres und selmelleres Mittel dieses Oxyd erhalten zu können, dessen Gebrauch so häufig in der Heilkunde ist, wie in der Chemie bei Bereitung des Oxygengases und bei vielen andern Versuchen. Beobachtend, daß die verschiedenen Quecksilbersalze, mit reinem warmen Wasser behandelt, nach und nach, eben so wie im Feuer, Saure von sich gaben und mit Ueberschuß von Oxyd zurück blieben, hoffte ich dasselbe bei salpetersaurem

^{*)} übers. aus dem Journ. de Physique. Jun. 1812. S. 461.

Quecksilber, durch Waschen mit warmem Wasser, bewirken und dasselbe dadurch in rethes Queck-, silberoxyd verwandeln zu können. Der Versuch gelang vollkommen. Ich liefs auf einen Theil sehr reinen salpetersauren Quecksilbers drei Theile kochendes Regenwasser gießen. Nur ein Theil des Salzes wurde aufgelöst, und der Rest in eine weiße feste Substanz verwandelt, ein Quecksilberoxyd auf niedriger Stufe der Verbindung mit Salpetersäure. Dasselbe nochmals behandelt mit fünf bis sechs Theilen heißen Wassers erhielt augenblicklich eine Scharlachfarbe, in rothes Oxyd umgewandelt.

Die Erfahrung lehrte, dass mit Quecksilber gesättigte Salpetersäure, durch Feuer, vom Oxyde dieses Metalls so lang unzersetzt abgeschieden wird, als der Rückstand noch Wasser enthält. Man hat selbst die Saure aufgefangen, um sich ihrer bei neuen Arbeiten zu bedienen. In der That die röthlichen Dampfe erscheinen blos, wenn die Salzmasse schon sehr trocken ist; und diese Dämpfe, deren Farbe nicht von Berührung der Luft abhängt, sind auch noch Salpetersäure, aber entwässerte, wie man sie bei Mischung des Oxygengases mit Salpetergas erhält. Brächte man zu der Masse, wie sie trocken wird und der rothe Dunst erscheinen will, nach und nach neues Wasser: so würde man gewiß rothes Oxyd erhalten, ohne dass solcher Dunst entwickelt, oder die Saure im geringsten zersetzt würde. Sammelt man den rothen Dunst im einem Recipienten mit der Szure auf: so erhält man ihn verdichtet. und verliert nichts von der Säure, die zur Auflösung des Oxydes gedient hat; und man verliert sehr

ago Brugnateli, neue Bereit. rothen Quecks,

wenig von der zur Metalloxydation dienenden, wenn man das sich entwickelnde Salpetergas in geräumigen Vorlagen sammelt, in welchen man zuweilen die atmosphärische Luft erneuert; nach meinem Versuch wird die Säure von dem Oxyd, vermittelst des durch Hitze flüssig gewordenen Krystallisationswaszers im salpetersauren Salze, abgeschieden.

Versuche

mit dem

Indig, Waid und Anil,

AOU

CHEVREUL.

Bearbeitet *) von A. P. GEHLEN.

...I. Untersuchung des Indigs.

n. Wirkung des Wassers auf den Indig. Feingepulverter Indig wurde durch wiederholtes zwölfstündiges Digeriren mit Wasser in einer Temperatur von 30° — 40° aller im Wasser auflöslichen
Theile beraubt. Die filtrirte Flüssigkeit gab bei der
Destillation ein riechendes, etwas ammonialisches
Wasser, das vielleicht auch eine Spur Schwefel enthielt. Der Rückstand in der Retorte wurde in einer Porzellanschale gelinde weiter, und zuletzt bis
zur Syrupdicke, verdunstet. Als die Flüssigkeit concentrirter wurde, bildeten sich auf derselben blaue

1

^{*)} Nach den Auftätzen in den Annales de Chimie, T. LXVI.
p. 5-53. und T. LXVIII. p. 284-312.

Häutchen und es setzte sich auf den Wänden der Schale ein blaues Pulver ab, das dem Indigo glich; und gegen das Ende des Abdampfens schieden sich grüne Flocken ab. Beide wurden durch Abgießen von der Flüssigkeit getrennt. Der Auszug war erst fahlgelb gewesen, nach dem Abdampfen war er röthlich geworden.

Der syrupdicke Rückstand wurde mit höchstrectificirtem Weingeist (von 36° B.) behandelt; die dadurch erhaltene schön rothe, ins Scharlachfarbene fallende Tinctur wurde abfiltrirt, Wasser versetzt und der Spiritus abgezogen. der zurückgehliebenen Flüssigkeit entwickelten Kalk und Kali Ammoniak; Sauren veranderten ihre Farbe in Grün. Auflösungen von Salzen bewirkten keine Veränderung, wofern sie nicht Saure enthielten. Aus diesen Erscheinungen ging hervor, dass die rothe Flüssigkeit ihre Farbe der Verbindung einer besondern Substanz mit Ammoniak verdanke. Diese wurde von dem letzten durch schwache Schwefelsaure geschieden, auf ein Filtrum gebracht und ausgewaschen. Das Waschwasser farbte sich grün, weil es einen Antheil des grünen Stoffs auflöste, was durch die etwas im Uebermass zugesetzte Saure begunstigt wurde. Da der grüne Stoff sich sehr fest an das Papier hing, so wurde Alkohol in das Filtrum gegossen, welcher ihn ganzlich auflöste. Die Auflösung hat die besondere Eigenschaft, dass sie bei hindurch gehendem Lichte roth, bei auffallendem hingegen, und wenn sie einen dünnen Ueberzug bildet, grün erscheint. Durch Wasser wird sie nicht getrübt, da der grüne Stoff darin auflöslich ist, sie wird aber davon grün; einige Tropfen Ammoniak färben diese mit Wasser versetzte Auflösung roth und stellen die Verbindung wieder her, wie sie im Indig vorhanden ist.

Die geistige Auflösung hinterlässt beim Abdampfen einen grünen Rückstand; auf Papiere vertheilt aber erscheint er roth. Dieses rührt offenbar von dem im Papier befindlichen kohlensauren Kalk her, denu es bedarf zur Röthung dieser Substanz nur einer Spur von Alkali. Ich glaubte Anfangs, dass dieselbe von Natur eigentlich roth sey und die grüne Farbe nur von einem zurückgebliebenen kleinen Antheile Saure habe, welche durch das Alkali neutralisirt würde; diese Meinung entspricht aber nicht so gut den Beobachtungen. Indig kann diese Substanz nicht seyn, denn dieser ist in den Alkalien nur auflöslich, wenn er sich auf der niedrigsten Stufe der Oxydation befindet; auch wird diese Verbindung durch den aus der Luft zutretenden Sauerstoff wieder aufgehoben. Sauren machen auch nicht diese Verbindung grün, als etwa wenn sie Sauerstoff abgeben, und das nach Zusatz der Säure durch Abdunsten erhaltene Product ist, in recht reinem Zustande, blau und giebt mit Alkalien keine rothe Verbindung wie der grüne Stoff. Dieser ist kalt im Alkohol auflöslich mit rother Farbe; Indig hingegen löst sich darin nicht merklich auf, und geschieht es, so ist die Auflösung Hingegen scheint mit diesem grünen Stoff blau. Aehnlichkeit zu haben eine Substanz, welche sich von selbst in gewissen Holzarten entwickelt und sie grünlichblau färbt, indem letzte sich ebenfalls in Alkalien auflöst und daraus durch Säuren in grünen Flocken gefallet wird, auch dem Alkohol eine Purpurfarbe mittheilt. Die geistige Auflösung wird indessen von Wasser etwas getrübt, zum Zeichen, daße diese Substanz darin wenig oder gar nicht außoslich ist *).

Was bei Behandlung der anfanglichen syrupdicken Flüssigkeit mit Alkohol zurückgeblieben war, loste sich bis auf wenige gelbliche Flocken in heißem Wasser auf und verhielt sich als Gummi und gelblich gefarbter Extractivstoff. Das blaue Pulver und die grünen Flocken, welche sich während des Abdampfens ausgeschieden hatten, gaben durch gelinde Digestion mit Alkohol eine röthlichgrüne Flüssigkeit, die sich wie eine Auflösung von grünem Stoffe mit ein wenig gelblichen Extractivstoff verhielt; das blaue Pulver, welches der Alkohol unaufgelöst ließ, verhielt sich ganz wie Indig.

2. Wirkung des Alkohols auf den mit Wasser ausgezogenen Indig. Die ersten Aufgüsse waren roth; nachher wurden sie purpurfarben, violet und zuletzt blau. Zusammengegossen hinterließen sie, nach Abziehung des Alkohols, einen schwärzlichrothen Rückstand. Heißes Wasser erhielt von diesem eine gelblichgrüne Farbe, die durch wenig Alkali roth, durch Säure wieder grün wurde, zur Anzeige, daß noch ein Antheil des grünen Stoffes zurückgeblieben und durch den Alkohol ausgezogen war.

Das von dem heißen Wasser Zurückgelassene löste sich zum Theil in kaltem Weingeist auf und ertheilte ihm eine purpurrothe Farbe. Die Auflösung wird durch Wasser getrübt, was bei der Auflösung des grühen Stoffes nicht geschieht, verdünnte

^{*)} Vergl. Annales du Museum, T. 8. p. 167.

Schweselsaure fallet daraus rothe Flocken, die in Wasser nicht auflöslich sind und eine Verbindung dieses rothen Stoffes mit einem Antheil Saure zu seyn schienen. Im Ammoniak lost sich dieser rothe Stoff auch nicht merklich auf, und wenn man einige Tro- » pfen Ammoniak zu der Auflösung des rothen Stoffs in Alkohol thut: so wird die Farbe durch nachher zugesetzte Saure nicht grün, sondern es fällt nur der vorher erwähnte rothe Niederschlag zu Boden, so, als ware gar kein Ammoniak zugesetzt gewesen. Es ergiebt sich hieraus, dass dieser rothe Stoff, der durch seine Auflöslichkeit im Alkohol und Unauflöslichkeit in Wasser sich als ein Harz characterisirt, von dem vorigen grünen verschieden sey. Da ich nur eine kleine Menge davon hatte, so konnte ich keine ausführlichere Untersuchung damit vornehmen; ich weiß blos noch, daß er sich, nach Hrn. Vauquelin's Erfahrungen, auf der Seide befestigen lasst.

Was nach der Behandlung mit dem kalten Alkohol zurückblieb, hatte eine blaue Farbe und verhielt sich ganz wie Indig, dem noch etwas rothes
Harz anhing. Der Alkohol löst nämlich mit dem
Harze immer auch etwas von dem blauen Farbestoff
auf, und daher kommen die verschiedenen Schattirungen der auf einander folgenden Auszuge von der
purpurrothen bis zur reinblauen, indem das Harz
sich leichter auflöst, als der blaue Farbestoff. Ich
weiß nicht, wie es zugegangen seyn mig, daß
Bergmann diese Auflöslichkeit nicht bemerkt hat.
Um das Harz von dem mitaufgelösten Indig am vollständigsten zu trennen, ist das beste Mittel Aether,
der blos das Harz auflöst. Hörte man mit der Be-

handlung des Indigs durch Alkohol in dem Zeitpunkte auf, wo die Tinctur violet wurde, so hatten 0,88 des durch Wasser ausgezogenen 0,26 durch den Alkohol verleren.

3. Wirkung der Salzsäure auf den mit Wasser und Alkohol behandelten Indig. Die Salzsäure löste daraus 0,10 auf, wovon 0,02 in Eisenoxyd mit etwas Thonerde und 0,02 in kohlensaurem Kalk bestanden. Ein ähnliches Resultat gab mir auch die Einascherung des Indigs, nur enthielt die Asche aufserdem noch Kieselerde und mehr Thonerde. Die aufgelösten übrigen 0,06 bestanden wahrscheinlich in rothem Harze, das durch die Säure zersetzt und so darin auflöslich geworden seyn wird.

Da der vorige Versuch darthat, dass der Indig noch nicht von allem fremden Farbestoffe befreit war, so wurde er nochmals mit Alkohol behandelt, bis dieser sich rein blau farbte, wodurch er abermals 0,04 rothes Harz, das ein wenig blauen Farbestoff enthielt, verlor. Uebrigens ist es sehr schwer, von letzterem alles Harz abzuscheiden. Der Indig hatte nun durch die vorige Behandlung überhaupt 0,52 an fremdartigen Stoffen verloren, wozu noch 0,03 für die noch darin besindliche Kieselerde kommen, und es sind aus dem Indig erhalten worden:

Ammoniak
Desoxydirter Indig
Grüner Stoff
Extractivstoff

Gummi

Grüner Stoff Rothes Harz Indig o,12 durch die Behandlung mit Wasser.

o,50 durch die Behandlung mit Alkohol.

Rothes Harz	0,06)
'Kohlensaurer Kalk	0,02	
Rothes Eisenoxyd) Thonerde)	0,02	durch Behandlung mit Salzsaure.
Kieselerde	0,05	
Reiner Indig	0,45	
<u> </u>	100	

4. Zu der vorigen Untersuchung hatte ein Guatimala-Indig gedient. Die verschiedenen im Handel vorkommenden Sorten geben bei der Analyse nicht einerlei Resultate. Von einer ebenfalls für Guatimala-Indig ausgegebenen Sorte wurde durch Behandlung mit Wasser ein Auszug erhalten, von welchem die in der Destillation übergegangene Flüssigkeit weder sauer noch alkalisch war, aber doch einen Geruch hatte. Der Rückstand in der Retorte war sauer, vermuthlich von Essig *); in einer Porzellanschale weiter verdunstet, setzte er eine kleine Menge Indig und nachher röthlichgelbe Flocken ab. Diese beiden Stoffe gaben, aus der Flüssigkeit abgesondert und mit Alkohol digerirt, eine gelbliche Tinetur, deren Farbe durch Alkalien dunkler, durch nachher zugesetzte Saure aber grün wurde, zur Anzeige einer vorhandenen kleinen Menge grünen Stoffs, der durch einen, dem früher erwähnten ähnlichen röthlichgelben Extractivstoff versteckt wurde. Die von jenen Niederschlägen befreiete Flüssigkeit zur Syrupdicke verdunstet und der Rückstand mit Al-

^{*)} Dann hätte aber das Destillat wohl wenigstens etwas sauer reagiren müssen. Auch erhielt der Verf. nachher Phosphorsäure.

kohol behandelt, gab eine röthlichgelbe Tinctur; die sehr sauer war, mit Kalkwasser einen Niederschlag gab, der sich wie phosphorsaurer Kalk verhielt, auserdem Extractivstoff und grünen Stoff enthielt. Was der Alkohol unaufgelöst gelassen hatte, enthielt, außer den im Vorigen angegebenen Bestandtheilen, auch noch schwefelsauren und phosphorsauren Kalk.

Von acht untersuchten Indigsorten war diese die einzige, deren wasseriger Auszug sauer war, und worin der desoxydirte Indig sich nicht mit einem Alkali in Verbindung befänd. In der Asche dieses Indigs fand sich Bittererde *), und mehr Eisen, als in dem vorhin untersuchten Guatimala-Indig.

Selten findet man in den verschiedenen Indigsorten den grünen Stoff mit aller seiner Eigenthümlichkeit; sehr oft hat der gelbe Extractivstoff so sehr
das Uebergewicht über ihn; dass er schwer zu erkehnen ist, und bisweilen fehlt er auch ganzlich.
Von dieser Art wird der von Bergmann zerlegte
Indig gewesen seyn. Aus allen Untersuchungen ergab
sich, dass; je mehr Ammonium eine Indigsorte enthielt, desto mehr desoxydirten Indig und grünen
Stoff sie enthielt. In dem Indig aus Java fand sich
letzter in der großten Reinheit.

5. Wurde Indig für sich der Destillation ausgesetzt, so gab er: a. Wasser mit kohlensaurem Ammoniak; b. Schwefel, der vermuthlich an öligen Wasserstoff gebunden war, und sich dadurch zu erkennen gab, dass mit salpetersaurem Blei und schwe-

^{*)} Die such Proust angetrossen hat;

felsaurem Kupfer getranktes und in die Vorlage gebrachtes Papier schwarz, mit höchstoxydirtem salzsauren Zinn getranktes aber gelb wurde; c. ein dickes Oel, das mit kohlensaurem und essigsaurem Ammonium gemengt war; d. schwefelwasserstoffiges und blausaures Ammonium, dadurch erwiesen, daß ein mit grünem schwefelsauren Eisen getranktes Papier schwarz und, nachdem es in verdünnte Schwefelsaure getaucht worden, blau wurde; d. einen purpurfarbenen Stoff, der sich in kleinen seidenartigen Häuschen an dem Gewölbe der Retorte krystallinisch angesetzt hatte *); e. eine voluminöse stickstoffhaltige Kohle, welche mit Kali geglühet Blausaure bildete; f. Gasarten, welche nicht weiter untersucht wurden.

6. Bekanntlich erhebt sich vom Indig, wenn man ihn einer hinreichenden Hitze aussetzt, ein schön purpurfarbiger Rauch. Alle im Vorigen aus dem Indig erhaltenen Stoffe zeigen diese Eigenschaft nicht; blos die blauen Häutchen und Niederschläge, dann der nach der Behandlung mit Wasser, Alkohol und Salzsaure zurückgebliebene reine Farbestoff entwickeln einen prächtig purpurrothen Rauch, der viel dichter ist, als aus einem gleichgroßen Gewicht des ganzen Indigs, woraus folgt, dass diese Eigenschaft nur dem reinen Farbestoff zukomme. Die Versuche zeigen, daß der erwähnte purpurfarbene Rauch nicht in Fölge einer Zersetzung des reinen Indigstoffs ent-

^{*)} Man vergleiche hier, und bei einigen andern Punkten, die "Versuche über den Indig" eines Engländers, in Scherere Allg. Journ. der Chemie, Bd. 5. S. 399.

steht, sondern dass dieser Stoff selbst sich unzersetzt verflüchtige. Die vorhin erwähnten in der 'trocknen Destillation in seidenahnlichen Gruppen erhaltenen purpurfarbigen Krystalle sind nichts, als reiner Indigstoff; sie lösen sich in der Schweselsäure mit prächtig blauer Farbe auf, und verflüchtigen sich in der Hitze abermals als purpurfarbiger Rauch. eigenthümliche Farbestoff des Indigs ist also flüchtig und der Krystallisation fähig, und lässt sich sowohl auf trocknem wie auf nassem Wege rein darstellen. Auf beiden Wegen erhalten, ist er, abgesehen von den im einen Falle zurückebleibenden erdigen Theilen, sich ganz gleich; der auf nassem Wege gereinigte Indig ist auch nicht mehr so blau, wie vorher, sondern fallt bei der Vergleichung stark ins Violette. Die sogenannte Blume auf den Indigkupen zeigt die Purpurfarbe in ihrer ganzen Schönheit. Der reine Indigstoff ist also purpurfarben und nicht blau, und zwar in desto höherem Maasse, je mehr die Theilchen verdichtet sind. Man kann die blaue Farbe wieder herstellen, wenn man den Indigstoff durch eine ungesarbte Unterlage, z. B. Amylon, Thonerde u. s. w. zertheilt. Es giebt mehrere blaue Substanzen, welche purpurfarben erscheinen, wenn ihre Theilchen einander sehr genähert sind, und vielleicht ist diese Eigenschaft allen blauen Stoffen eigen; das feine, keine Thonerde enthaltende, Berlinerblau z. B. zeigt auch den angenehmen sogenannten Kupferglanz.

Der Indigstoff verhalt sich in Hinsicht auf seine Verstüchtigung auf verschiedene Weise, je nach der Art, wie die Hitze auf ihn einwirkt. Setzt man eine kleine Menge schnell einer lebhasten Hitze aus, so verslüchtigt er sich sast ganz; erhitzt man ihn aber gelind in einer Retorte, so wird ein Antheil, unter Erzeugung von kohlensaurem und blausaurem Am-monium mit etwas Oel zersetzt; ein anderer sublimirt sich unzersetzt *).

Dieser verschiedene Erfolg bei einem der Hitze ausgesetztem flüchtigen Gemisch dürfte sich erklaren lassen, wenn man annimmt, dass die Verwandtschaften nicht ausschließend sind, (que les affinités ne sont pas électives,) sondern unter verschiedenen Umständen, besonders nach den Graden der Hitze sich abandern. Denn damit eine gemischte Substanz als solche flüchtig sey, müssen die Bestandtheile dieses Gemisches gleichmäßig die erforderliche Ausdehnung Diess vorausgesetzt, so werden in einem der Verflüchtigung fahigen und aus Bestandtheilen von ungleicher Ausdehnsamkeit zusammengesetzten Körper, wenn er einer zu seiner Verflüchtigung noch nicht hinreichenden Temperatur ausgesetzt wird, die ausdehnsameren Bestandtheile vor den andern zu entweichen streben, und es wird Zersetzung erfolgen, wenn die Expansivkraft über die Kraft, welche die Bestandtheile vereinigt, das Uebergewicht erhält; im Gegentheil wird der Körper sich ohne Zersetzung verflüchtigen, wenn die Hitze gleich Anfange hinreichend ist, auch die feuerbeständigsten Be-Hiernach wird standtheile desselben auszudehnen. ein Körper um so schwerer zu verflüchtigen seyn, je größer das Verhältniß der feuerbeständigen Bestandtheile gegen die flüchtigen ist, und was an letz-

^{*)} Vergl. hier Gay-Lussac's Beobachtungen über die Verdempfung solcher Substanzen in Gehlen's Journ. für die Chemie, Physik u. s. w. Bd. 9. S. 765. G-n.

teren abgeht, wird dann der höhere Gradie! eintheit ersetzen müssen. Nun zeichnet sich er dig durch die große Verhaltnismenge von La stoff aus; um ihn daher bei der geringun ?! setzung zu verflüchtigen, muß man ihn glaier hinreichenden Hitze aussetzen, um auch dei stoff auszudehnen und zu diesem Ende, der stelle und gleichförmigeren Mittheilung der Wamen ihn nur in einer dünnen Schichte der Hite Am besten gelingt die Sublimation, wenn mei cigrammen gepulverten käuflichen Indig Silber - oder Platintiegel zwischen einige erhitzt, wo sich dann die Krystalle am mittlen des Tiegels ansetzen und nachher mit eine abgekehrt werden können. Der Tiegel musst deckt gehalten werden, damit der Indig sie entzünde. Aller angewandten Sorgfalt ugsil aber findet man doch immer viel Kohle, - kr mann hat den purpurrothen Rauch sehr whitemerkt, und auch beobachtet, dass bei der bille tion des Indigs für sich ein rother Dampi ausg. welcher sich am Gewölbe der Retorte anlege. ist aber nicht weiter darauf eingegangen.

Je Bringt man Indigstoff in concentrirte some felsäure, so bildet sich anfangs eine gelbe Farbe. It in Grün übergeht und zuletzt prächtig blau wir Der Indig erleidet durch diese Auflösung eine Werden verdient, indem er sich, aus jener Auflösung gefället, nun in einer Menge von Flüssigkeiten auf was noch auffallender ist, er giebt nun bei der Erhitzung keinen purpurfarbigen Rauch mehr und

Rauchende Salzszure wirkt auf den Indigstoff auch in mehreren Tagen nicht; wird Hitze angewandt, so farbt sie sich von einem Antheil zersetzten Indigos gelblich. — Aetzlauge verhält sich auf dieselbe Art. Diese letzten Versuche beweisen die große Festigkeit der Mischung des Indigs.

Interessant ist die Beobachtung des Hrn. Vauquelin über die Desoxydirung des Indigs durch Schweselwasserstoff. Füllt man ein Glas mit schwefelwasserstofligem Wasser und thut darauf einige Tropsen der schwefelsauren Auflösung des: Indigstoffs hinzu, so sieht man, nachdem das Glas verstopst worden, die blaue Farbe schwächer, nachher grünlich und in einigen Tagen gelb werden, welche gelbe Farbe darthut, dass die Schweselsaure einen Antheil Indig zersetzt hat. Oeffnet man das Glas: wieder, so sieht man dieselben Erscheinungen rückwarts wieder; Warme und Zusatz von Salzsaure befördern das Wiederblauwerden. Dieser Versuch bietet die Erscheinung der Desoxydation des Indigs, vor allen andern Operationen in welchen sie ebenfalls erfolgt, besonders rein dar, und man sieht hier den Indig durch die Art, wie er sich zum Sauerstoff verhält, sich den Metallen anreihen. *). Aus dieser Desoxydation des Indigs gehen zugleich zwei besondere Thatsachen hervor: erstlich, dass der Sauerstoff, oder wenigstens ein Antheil davon, in dem Indigstoff gewissermaßen für sich, und von der übri-

^{*)} Man vergl. bier auch Proust's Revbachtungen in Gehlen's Journ. für die Ch. u. Phys. Bd. 1. S. 267-269.

gen Mischung unabhängig, bestehe', da man ihn entziehen und wiedergeben kann, ohne die Natur des
Farbestoffs zu zerstoren; ferner, daß der Kohlenstoff
in Bewirkung der Farbe des Indigs nichts thue, da
der Indig dann ohne Farbe ist, wenn er verbältnißßig davon das Meiste enthält *). Was die grüne
Farbe betrifft, welche der Indig bisweilen bei der
Desoxydirung annimmt, so ist sie nicht einer besondern Öxydationsstufe zuzuschreiben, sondern dem
Gemisch von Blau und Gelb, welches letzte von der
dem Indig fremdartigen gelben Substanz herrährt **).

Der Indigstoff löst sich in kleiner Menge im Alkohol auf, und giebt ihm eine schöne blaue Farbe. Letzte zeigt indessen nicht immer die Reinheit des Indigstoffs an, denn er kann doch noch einen Hinterhalt von rothem Harze haben, und er scheint mit diesem in so naber Verwandtschaft zu stehen, daß ich dieses Harz bisweilen selbst in dem sublimirten

^{*)} Abgesehen von der Einseitigkeit der Ansicht, die zum Theil auch in den obigen Betrachtungen über die Flüchtigkeit hervortritt, kann man Hrn. Chevreul fragen: was für eine Farbe der Kohlenstoff denn habe? Die Franzosen betrachten den Diamant als Kohlenstoff; da Sauerstoffgas, Stickgas und Wasserstoffgas auch keine Farbe zeigen, so sollte man demnach lauter ungefärbte Gemische aus ihnen erhalten.

G-n.

^{**)} Dieser Annahme scheinen die Erscheinungen zu widersprechen: denn warum werden die grün aus der Küpe
kommenden Zeuge an der Luft blau und bleiben nicht
grün, bis etwa der gelbe Farbestoff ausgewaschen worden?

Indigstoff angetroffen habe *). Wenn dieser davon frei ist, so ist die Auflösung im Alkohol so lange sie heiß ist, schön blau; beim Erkalten aber schlägt sich der Farbestoff nieder und nach Verlauf einiger Zeit ist fast nichts mehr davon aufgelöst. Ist hingegen der Indigstoff noch mit einer gewissen Menge rothen Harzes verbunden, so bleibt die Auflösung Monate lang gefärbt. — Schwefeläther löst nichts merkliches vom Indigstoff auf.

In Hinsicht des Verhaltens des gewöhnlichen Indigs, wenn er entweder für sich, oder in Verbindung mit Pflanzenstoffen, wie Kleber u. s. w. mit Wasser angefeuchtet, sich selbst überlassen wurde, fanden sich Bergmann's Beobachtungen bestätigt.

8. Um den Indig im Großen zu reinigen, kann man ihn in einer Vorrichtung, wie die Koffeetrommel, erhitzen. Dieses Verfahren gründet sich, wie man sieht darauf, daß die fremdartigen Stoffe leichter zersetzbar sind, als der Indigstoff. Wenn man gut verfährt, so wird nur ein sehr geringer Theil vom letzten zersetzt. Daß der Prozeß gelungen, erkennt man an der rein blauen Farbe, die der Alkohol erhält, wenn man ihn mit dem erhitzten Indig sieden laßt.

Ein so gereinigter Indig dürste indessen den Zeugen eben keine schönere Farbe geben, als der

Dieser Umstand, und mehrere andere, die Hr. Chevreul im Vorigen angeführt hat, scheinen doch darauf zu deuten, dass dieses rothe Hars, und auch der grüne Stoff, Modificationen des Indigstoffes selbst sind, welche aus einer Zersetzung desselben hervorgehen und von Bedingungen bei der Bereitung u. s. w. abhängen.

käufliche. Denn erfolgt nicht bei dem Färben in der Indigküpe zugleich eine Reinigung des Indigs? da die Substanzen, welche den blauen Farbestoff im Indig begleiten, nicht die Eigenschaft besitzen, den Sauerstoff anzuziehen und sich aus der alkalischen Flüssigkeit, welche den Indig in der Küpe aufgelöst hält, niederzuschlagen. Und im Fall auch der Indig einige fremde Theile mit sich nahme: sollten sie nicht durch bloses Waschen fortzuschaffen seyn? Indessen muss man hier auch nicht zu weit gehen, denn sonst würde folgen, dass alle Indigsorten zum Färben gleich tauglich seyen, was gegen die Erfahrung ist: Woher kommt aber der letzte Umstand? Es lassen sich davon zwei Ursachen angeben, oder vielmehr nur Vermuthungen darüber aufstellen, da hierüber noch nicht Versuche angestellt worden. Die erste nämlich liegt in der verschiedenen Verhältnissmenge der fremdartigen Theile gegen den Indigstoff, und nicht in ihrer Natur als Farbestoffe, die sich mit der blauen Farbe auf den Zeugen befestigen konnen; die andere in dem zum Minimum oxydirten Indig, denn es solieint der Antheil von Indig, der sich bei der Darstellung im Großen nicht hinlänglich oxydirt hat, nachher den Zeugen nie eine so schone Farbe geben zu können; wie der, welcher sich mit Sauerstoff gesättigt hatte. Nur vergleichende Versuche über das Färben im Großen mit verschiedenen Sorten Indig, deren Mischung man vorher geprüft hat, werden über diese Punkte Aufschluss geben und auf die Mittel führen, schlechtere Indigsorten zu verbessern. Denn mit Ausnahme einiger, die bei der Darstellung selbst Verderhuiss erlitten, ist wohl ohne Zweifel der eigentliche Farbestoff in allen ein und

derselbe, nur, wie ehen bemerkt, abgeandert durch das Verhaltnis der damit verhundenen fremdartigen. Theile und durch den Zustand von Oxydation.

II. Untersuchung des Waids und Anils.

Der Waid wurde im getrockneten Zustand und im frischen untersucht. Von ersterem heißt est "nachdem die Pflanze gewaschen und gut getrocknet worden, wird sie auf dazu bestimmten Mühlen gemahlen; man macht dann davon eine Art von Brei, den man in verschiedene Haufen theilt. Wenn dieser Brei hinlanglich abgetrocknet ist, werden Bälle von der Größe einer halben Faust daraus gebildet, in welcher Gestalt er in den Handel kommt. Der zur Analyse angewandte Waid wan auf diese Weise bereitet. Er hatte einen merklichen Tobackgeruch.

A. Getrockneter Waid.

- 1. Bei der Destillation für sich gab dieser Waid ein, wahrscheinlich von etwas Essigsaure, sauerliches Wasser; Schwefel, der in einem Oel aufgelöst war; kohlensaures Ammonium mit einer Spur von blausaurem; ein gelbes, geriunendes, an der Luft braun werdendes Oel, ganz mit dem Geruch, wie ein aus thierischen Substanzen erhaltenes; eine sehr voluminöse Kohle, die beim Einäschern einen stark alkalischen Rückstand ließ; Gasarten.
- 2. Bei der Déstillation mit Wasser reagirte das Destillat weder sauer noch alkalisch; es hatte indels einen Geruch, und enthielt, obgleich Metallauflösungen nicht davon geschwärzt wurden, Schwefel, indem, nach Zusatz von oxydirter Salzsäure, sal-

petersaurer Baryt gefället wurde. Vermuthlich wurde der Schwefel durch ein flüchtiges Oel aufgelöst gehalten. Ein mit kohlensaurem Blei überzogenes Papier farbte sich, als es in den Raum der Vorlage gehangt wurde.

- zug gab, bei der Destillation mit einem Zusatze von Schwefelsaure, viel Essigsaure und Salzsaure; mit Kali, Ammonium. Er enthielt freie Essigsaure, schwefelsauren Kalk, färbenden Extractivstoff, Schleim, Kleber. Alkohol, womit die zur Syrupdicke abgedampste Flüssigkeit behandelt wurde, hatte daraus etwas salpetersaures Kali und eine merkliche Menge salzsaures Kali, essigsauren Kalk und essigsaures Kali und Ammonium aufgenommen und Extractivstoff, der einen schwach bittern und zuckerartigen Geschmack hatte.
 - 4. Der mit Wasser ausgezogene Waid, siedend mit Alkohol behandelt, theilte diesem eine dunkelgrüne Farbe mit. Beim Erkalten setzte die Flüssigkeit Flocken von Wachs ab, das nach Proust's Erfahrungen in dem grünen Stoffe der Gewächse sich befindet *). Beim Verdunsten der filtrirten Flüssigkeit setzten sich blaue Flocken ab, die durch ihr Verhalten mit Schwefelsaure und in der Hitze sich ganz als Indig erzeigten, so daß demnach der blaue Farbestoff des Waids wirklicher Indig ist. Die Flüssigkeit, aus welcher sich der Farbestoff abge-

^{*)} Ich habe es auch in der Epidermis verschiedener Pflanzen gefunden. Aus der vom Kirschbaum erhält man es in merklicher Menge.

Ch.

schieden hatte, hielt noch einen Antheil davon, in Verbindung mit dem grünen Pflanzenstoffe, zurück. Die spätern Auszüge mit Alkohol fielen mehr ins Blaue; die filtrirte Flüssigkeit setzte, als ein Theil davon aus einer Retorte ahgezogen wurde, Indig in kleinen purpurfarbenen Blättchen ab. Als Absonderung dieser ein neuer Antheil der Flüssig-Keit abgezogen worden, hatten sich nach acht Stunden, während die Flüssigkeit langsam erkaltete, auf dem Boden der Retorte kleine weisse Körner ahgesetzt, und weiße Flocken ausgeschieden, die in der Flüssigkeit vertheilt waren. Letzte nahmen auf den Filter eine blaue Farbe an, als sie mit der Lust in Berührung kamen. Die krystallinischen Körnchen auf dem Boden der Retorte farbten sich auch allmählig; in der Sonne zeigten sie glanzende Flachen und die lebhafte Purpurfarbe des sublimirten Indigstoffs. Dieser Versuch lehrte also zum ersten Mal den Indigstoff auf der niedrigsten Oxydationsstufe und auf nassem Wege krystallisirt kennen. Leider erlaubte die geringe Menge, und die Unbeständigkeit jenes Zustandes, keine nahere Untersuchung seiner Eigenschaften.

5. Durch die Behandlung mit Wasser hatte der Waid 0,54 verloren; durch den Alkohol 0,11. Das Uebrige bestand in Pflanzenfaser und Sand. Es wurde zur ganzlichen Erschöpfung eine große Menge Alkohol erfordert. Da dieser außer dem Indigstoff auch das Wachs und das grüne Pflanzenharz auße-nommen hatte, so ergiebt sich, daß der Waid von dem Farbestoff nur eine geringe Menge enthalte.

B. Frischer Waid.

Die Blätter wurden zu Brei zerquetscht und ausgepresst, wodurch ein sehr dicker, schleimiger, grüner Sast absloss. Der Rückstand wurde wiederholt
mit Wasser angegossen und ausgepresst. Die zusammengegossenen Flüssigkeiten wurden in gegen den
Zutritt der Lust bedeckten Filtern filtrirt und nachher die absiltrirte Flüssigkeit, der auf den Filtern
gebliebene grüne Satz und der ausgepresste Rückstand, jedes besonders untersucht.

Der filtrirte Sast hatte eine gelbe ins Rothe fallende Farbe; an der freien Luft wurde er grün und bedeckte sich mit kupfrichten Häutehen. wurde nach 24 Stunden abermals filtrirt und es blieb auf dem Filter ein blauer Niederschlag, der sich ganz wie Indig verhielt, welcher sich nach Einsaugung von Sauerstoff abgesetzt hatte. Der jetzt rothgelbe Saft war etwas sauer; Säuren fällten daraus etwas Kleber und farbten ihn grün, zur Anzeige der Gegenwart des in dem Indig von Java u. s. w. gefundenen grünen Stoffes; Alkalien anderten die Farbe wieder in Gelb um und entwickelten Ammonium. Der Hitze ausgesetzt fing bei 32° in dem Sast eine Gerinnung an, die bei 48° vollständig schien, wo die Flüssigkeit klar wurde uud eine rothliche Farbe erhalten hatte. Die ausgeschiedenen weissen Flocken, die nach der Absonderung grünlich und an einigen Stellen röthlich waren, gaben bei der Behandlung mit Alkohol an diesen etwas grünen Stoff und Indig ab, wurden dadurch entfarbt und verhielten sich übrigens wie die aus andern Gewächsen auf ähnliche Weise erhaltene thierisch-vegetabilische Substanz. Die davon befreite Flüssigkeit wurde bis zur Syrupdicke abgedampst, wobei sich noch Flocken von thierisch - vegetabilischer Substanz und gelbe Hautchen von Extractivstoff absetzten.

Der syrupdicke Rückstand wurde mit Alkohol behandelt, der damit eine ziemlich schon rosenrothe Tinctur gab, welche sauer reagirte. Nachdem der Weingeist verdunstet, und, damit diess vollständig geschehe, der Rückstand mit Wasser verdünnt und aus Neue abgedampft worden, setzte sich grüner Stoff ab, in Gestalt eines dicken Oels. Er verbreitete auf Kohlen einen Geruch, der zwischen brenzlichem und gewürzhaftem stand, und gab eine aufgeblahete Kohle; in Wasser war er fast ganz unautlöslich, Alkohol hingegen nahm ihn bis auf einige Flocken auf. Dieser grüne Stoff ist dem oben beschriebenen ähnlich. Es ist indessen zu bemerken. dass er die grüne Farbe nur einer Verbindung mit Saure verdanke und in seinem reinen Zustande röthlichgelb zu seyn scheine, was durch Verbindung mit Alkalien und alkalischen Erden in Roth übergeht. Diess geht aus folgenden Versuch hervor: es wurde nämlich einer Verbindung desselben mit Kali verdünnte Schwefelsaure allmalılig zugesetzt; die rothe Farbe wurde schwächer und zog sich ins Gelbliche, es fand sich bereits ein kleiner Ueberschus von Säure. Hätte nun dieser Stoff von Natur eine grüne Farbe, so hatte diese zum Vorschein kommen müssen sobald das Kali gesättigt war, was aber - nicht, sondern erst nach Zusatz von neuer Säure, erfolgte. Aus dieser Erfahrung geht auch der Grund hervor, woher der filtrirte und erhitzte ausgepresste Sast eine rothe Farbe hat, obgleich er etwas säuer-

kaltem Alkohol behandelt und dadurch der größleit Antheils des grünen Harzes beraubt. Der Rücksand wurde hierauf wiederholt mit Alkohol gesotten, wodurch das Wachs, der Indigstoff und das noch zurückgebliehene grüne Harz aufgelöst wurden. diese von einander zu scheiden, verfahrt man am besten so, dass der Alkohol noch siedend filtrirt wird; das Wachs scheidet sich dann beim Erkalten ab, bisweilen ein wenig Indig mit sich verbunden haltend; man lässt hierauf die wieder absiltrirte Flüssigkeit der Luft ausgesetzt stehen, worauf sich nach 15-20 Stunden der Indig abgesetzt haben wird, den man nach Abgießung der überstehenden Flüssigkeit mit etwas kaltem Alkohol abwäscht, um alles grüne Hars fortzunehmen. Der von dem Indig abgegossene Alkohol behält, durch Vermittelung des grünen Harzes, ein wenig Indig aufgelöst. Das angezeigte Verfahren wird das beste seyn, wenn man das Vorhandenseyn von Indig in dem grünen Satz aus dem Sast irgend einer Pflanze erforschen will. Man kann ihn zwar auch gleich von Anfang siedend mit dem Alkohol behandeln, dann bleibt aber durch die große Menge des grünen Harzes viel Indig aufgelöst. Was der Alkohol unaufgelöst zurücklässt, bestehet in thierischvegetabilischem Stoff, der ein wenig Indig und grünes Harz zurückhält, die Alkohol ihm nicht entziehen kann, weil sie damit auf ähnliche Weise verbunden sind, wie der Indig mit Wolle, die durch ihn blau gefärbt ist.

4. Von dem ausgepressten Rückstande der Psianze wurde ein Antheil eingezschert. Die Asche enthielt eine große Menge kohlensaures Kasi, serner schwefelsaures, salzsaures und phosphorsaures Kali, koh-

lensaure Kalkerde und Bittererde; phosphorsaure Kalkerde; etwas Mangan – und Eisenoxyd; wahrscheinlich mit Phosphorsaure verbunden:

Ein zweiter Antheil wurde behandelt mit siedendem Alkohol, an den er etwas Indig und einen rothen Stoff, wovon nachher die Rede seyn wird, ferner grünes Harz und Salpeter abgab. Von letztem rührt der größte Antheil des durch Einzscherung des Waids zu erhaltenden Alkali her. Die Blatter enthalten desselben eine so große Menge; dass sie getrocknet und angezündet wie salpetrisirter Schwamm brennen. Der Rückstand von der Behandlung mit Alkohol wurde mit verdünnter Salz-, saure ausgezogen, um zu sehen, ob er kleesauren Kalk enthalte: Nach Sättigung der sauren Flüssigkeit mit atzendem Ammoniak sétzte sich aber nicht der den kleesauren Kalk auszeichnende kornige Niederschlag an die Wände des Gefäßes ab. Salzsäure enthielt zwar unter andern auch Kalk, aber mit Apfelsaure verbunden; und von diesem rührt bhne Zweifel der kohlensaure Kalk in der Asche des Waids hér:

Die von der Salzsäure zurückgelassene Faser war wegen des damit verbundenen Indigs, hin und wieder schön blau gefarbt. Eingeaschert gab sie eine weiße Asche; die fast ganz aus Kieselerde bestand;

C. Untersuchung des Anils, (Indigofera Anil.)

Er war durch Hrn. Thouin im Pflanzengarten gebauet worden, die Pflanzen waren etwa 20 Tage alt; 3-6 Zoll groß:

Sie gaben bei der auf gleiche Art, wie beim Waid, angestellten Analyse ganz ühnliche Resultate; nur enthielt der zur Syrupdicke abgedampste Sast ein viel geringeres Verhältnis in Weingeist auslöslichen gelben Extractivstoffes, als der vom Waid.

Der Saft ist im Augenblicke des Auspressens nicht sauer. Nach 24 Stunden aber, wenn der Indig sich ausgeschieden hat, rothet er durch die vermuthlich entstandene Essigsaure das Lackmuspapier. Der durch Filtriren aus dem Saft abgesonderte grüne Satz enthält, außer den übrigen Bestandtheilen, auch den erwähnten rothen Stoff *).

^{/*)} Als der aus dem Safte der Blätter von Robinia altagana durch Filtriren geschiedene grüne Satz, um ihn auf Indig zu prüfen, heiss mit Alkohol behandelt wurde, zeigte sich, dass die filtrirten Auflösungen beim Erkalten eine körnige Substanz von recht schön rother Forhe absetzten, welche solgende Eigenschaften zeigte: sie war im Wasser gar nicht, in kaltem Alkohol nur wenig auflöslich; siedender Alkohol aber löste sie mit schön gelber Farbe auf. Verdunsten der Auflösung setzten sich auf den Wänden der Schale gelbe Ringe, und auf dem Boden ein schön rother Stoff ab. Um zu sehen, ob die gelbe Substanz von gleicher Beschaffenheit sey, wie die rothe, wurde kalter Alkohol in die Abdampfschale gethan: dieser nahm allen gelben Stoff auf und es blieb ein rein rother surück. Letzter, siedend mit Alkohol behandelt, färbte diesen abermals gelb, und die Auslösung verhielt sich wie die vorige; ich mögte daher glauben, dals der gelbe Stoff kein anderer ist, als der rothe, im Zustande sehr großer Zertheilung. Säuren und Alkalien änderten die Farbe nicht merklich. Die geringe Meuge die davon zu Gebote stand, liels zu, seine Eigenschaften noch näher an untersuchen. Wie oben angeführt, findet sich eine geringe Menge davon in

Pflanzen, die im Freien in einem Garten beim Invalldenhause gebauet worden waren, gaben dieselben Resultate.

dem grünen Satz des ausgepressten Saftes vom Waid und Anil.

Man könnte vielleicht meinen, dass dieser Stoff mit demjenigen übereinkomme, der im Herbste die Blätter des Weinstocks, des Kirschenbaums u. s. w. gelb und roth färbt. Bei der Vergleichung zeigen sich aber Verschiedeni. Der Alkohol löst auch kalt den letztern auf und färbt sich gelb; beim Abdampfen aber kommt die rothe Farbe zum Vorschein; 2. siedender Alkohol löst diese , Farbstoffe noch besser auf, weil sie mit Wachs verbunden sind, und dieses sie vor der Wirkung des Alkohols schützt. Diese heissbereitete Auflösung ist auch gelb; wird aber ebenfalls toth beim Abdampfen, und wenn man, wie diess gewöhnlich zutrifft, mit Blattern arbeitet, die theils roth theils gelb sind, so schlägt das Wachs beim Abdampfen sich in Verbindung mit dem gelben Farbestoff 'nieder, der rothe bleibt aufgelöst. Der rothe Farbestoff löst sich mit gleicher Farbe auch im Wasser auf; Alkalien färben diese Auflösung grün; Säuten wieder roth. Es scheint dieser rothe Farbestoff die größte Aehnlichkeit zu haben mit dem Farbestoffe der meisten rothen, purpurnen und blauen Früchte und Blumen, der für sich eigentlich blau ist, durch eine Säure aber 10th, durch Alkali grün wird. Vergleicht man diese Eigenschaften mit denen des rothen Stoffes aus der Robinia, so geht eine große Verschiedenheit hervor.

Noch ist zu bemerken, dass das grüne Parenchyma mehrerer Psianzen, namentlich auch der gedachten Robinia, Wachs zu enthalten scheint, denn die Blätter der letzten haben nicht das eigenthümliche Grün, wodurch sich der Wachsüberung verräth, und doch erhielt ich aus dem grünen Satz des ausgepressten Sastes eine große Menge Wachs.

III. Ueber den Zustand des Indigs in den Pflanzen.

Die angeführten Versuche beweisen, daß der Indig in dem Waid *) und Anil ganz gebildet, und zwar auf der niedrigsten Stufe der Oxydation, vorhanden sey. Auch scheint die Behandlung, welche man mit dem Waid im Großen vornimmt, unmöglich den Farbestoff erzeugen, sondern nur Essigsaure und Ammonium bilden, und den Indig überoxydiren zu können. Der ganz einfach getrocknete und also blos seines Vegetationswassers beraubte Waid gab durch Behandlung der durch Wasser ausgezogenen Blätter mit Alkohol ebenfalls Indig, und das Resultat der Untersuchung der frischen Blätter entscheidet vollends.

Sicher befindet sich Indig in vielen Gewächsen; er wurde bisher nur noch nicht gefunden, weil die Eigenschaften des ganz reinen Indigstoffes noch nicht ganz genau bekannt waren. Was oben über die Behandlung des Saftes und des daraus durch Filtriren abgesonderten Satzmehls gesagt worden, giebt die Mittel an, deren man sich bei der Aufsuchung des Indigs in den Pflanzen zu bedienen hat.

Worin man ihn vorzüglich suchen sollte, ist die Galega officinalis, welche der Indigosera sehr ähn-lich ist, und mit welcher man nach Linnee eine schöne blaue Farbe erhält; die Scabiosa succisa, aus welcher man in Schweden, wie den Waid sie behandelnd, einen blauen Farbestoff darstellt. Muth-

^{*)} Es wurde die unter dem Namen Pastel bekannte Abänderung des Waids angewandt. Ch.

masslich enthalten alle Pslanzen, die nach dem Berichte der Reisendeu seste grüne Farben geben, Indig, der sich, mit einem zugleich darin enthaltenen gelben Farberstoff auf den Zeugen besestigt.

· Ueber eine Darstellungsart des Indigs in Java theilte mir Hr. Leschenault, der gelehrte Botaniker bei der Expedition des Kapitain Baudin folgende ·Nachricht mit: "Die gewaschenen Blätter werden mit Wasser gesotten, (on fait bouillir,) in kleinen halbrunden kupfernen Kesseln, welche 7-8 Pinten halten, und über einem Feuerheerde angebracht sind, ungefähr wie in unsern Küchen. Wenn das Wasser sich mit dem Farbestoff beladen hat, was man an der grünlichen Farbe erkennt, thut man es in große irdene Topfe von 80-90 Pinten Gehalt und schlägt es darin, bis der Schaum blau wird, worauf man den Farbestoff absetzen läßt und ihn trocknet. So erhält man einen schönen Indig, der ohne Zweitel besser ist, als der durch die einfachere Gährung erhaltene. Die Darstellungskosten auf jene Art würden aber nach meiner Berechnung den Werth des Erzeugnisses 5-6 Mal übersteigen, wenn die Compagnie genöthigt ware, ihn anders als durch Sklaven (par corvée) bereiten zu lassen. *)"

In Hinsicht auf die Gewinnung des Indigs aus bei uns gebaueten, ihn enthaltenden, Pflanzen, sind die oben mitgetheilten Analysen noch sehr unzulänglich, über mehrere dabei zur Sprache zu bringende Punkte Auskunft zu geben. Indessen geht so

^{*)} Abgesehen von irgend einer Uebertreibung oder sonst einem Umstande, so ist das angegebene Verfahren auch sehr kleinlich und mangelhaft.

viel daraus hervor, dass man dem Anil den Vorzug vor dem Pastel geben müsse, wo er sich anbauen lässt; denn 10 Grammen vom erstern gaben mir sichtlich mehr Indig, als 500 vom letzten. Ein entscheidendes Resultat wird sich indessen nur aus Versuchen im Großen ziehen lassen. Es ware jetzt sehr interessant, genau das Verhältniss der Mengen von Farbestoff aus dem in Frankreich und in den Colonien gebauten Anil zu kennen. Auch ware die Untersuchung des Anils in verschiedenen Wachsthums-Zeiten zu wünschen, um zu erfahren, ob der Zeitpunkt, in welchem ihn zu schneiden man gewohnt ist, wirklich derjenige ist, in welchem er den meisten Indig giebt. Aus den von mir angestellten Versuchen geht hervor, daß die noch sehr junge Pflanze schon Indig enthält, und dass ein Zeitpunkt eintritt, in welchem dieser, so wie der besondere grüne Stoff, verschwindet. Ich machte diese Beobachtungen am Pastel, der zu verschiedenen Zeiten geschnitten war, und an einem überwinterten Zweige von in Paris gebauetem Anil. Die Feuchtigkeit schien zur Zerstörung des Indigs beizutragen, so wie auf der andern Seite die Bildung des gelben Extractivstoffes, ohne Zweifel auf Kosten des dann fast ganz verschwindenden grünen Stoffes und des grünen Harzes, zu begünstigen. Das Trocknen im Gegentheil scheint den Indig beständig zu machen, indem es ihn auf die höchste Stufe der Oxydation bringt *). mögte glauben, dass die Zersetzung des Indigs in der

^{*)} Nach Heinrich's Beobschtungen über die Ausziehbarkeit des Indigs durch Wasser auch aus dem getrockneten Blättern scheint dieses doch nicht ganz der Fall zu seyn.

Pslanze ersolgt, wenn er sich auf der niedrigsten Oxydationsstuse besindet, denn ich sah Blatter von Waid, die an einigen Stellen Indig auf der höchsten Stuse der Oxydation enthielten, ihre blaue Farbe behalten, während der an andern Stellen besindliche auf der niedrigsten Stuse sich zersetzte, wenn der Blattstiel in Wasser tauchte. Es wäre indessen, wenn man sich an Bergmann's Ersahrungen erinnert, auch möglich, dass der auf der hochsten Oxydationsstuse besindliche Indig sich in der Pssanze durch die Berührung mit andern darin vorhandenen Stossen zersetzte; vermuthlich tritt er in diesem Fall auf die niedrigste Oxydationsstuse herab und wird dann erst zerstört. — Der Indig ist eben sowohl in dem Stiele, als in dem breiten Theile des Blatts enthalten.

Es ware für einen gelehrten Pflanzenkenner ein würdiger Gegenstand, eine physiologische und anatomische Untersuchung der heiden Pflanzen aus zweit so naturlichen Familien, wie die schmetterlingsbliitigen und die kreuzblütigen, zu unternehmen. Denn wenn es schon interessant ist, die Achnlichkeiten zwischen Gewächsen derselben Familie zu verfolgen, so vermehrt sich das Interesse noch bei der Nachforschung, wie weit die Physiologie und Anatomie mit den chemischen Resultaten übereinstimmen bei Pslanzen aus verschiedenen Familien, die in der Analyse doch fast gleiche Erzeugnisse geben. Die Gegenwart eines so oxydablen Korpers, wie der auf der niedrigsten Oxydationsstufe stehende Indig, in den grünen Pslanzentheilen. die ost Sauerstoffgas entwickeln, könnte über die Verrichtungen dieser Theile vielleicht interessante Aufschlüsse darbieten.

Verschiedenheit

dés

Kohlen wasserstoffgases,

ș u ș

mineralischen Stoffen entwickelt und aus thierischen *).

Die Herren Thenard und Dupuytren haben vor 2-5 Jahren einen Versuch angestellt, dessen Erfolg viel Licht über die Miasmen zu verbreiten scheint. Sie schüttelten nämlich destillirtes Wasser mit Kohlenwasserstoffgas, das aus mineralischen Subsanzen erhalten worden. Dieses Wasser ruhig an der Luft stehen gelassen, ließ allmählig das aufgenommene Gas entweichen, ohne sich zu trüben, und zu verderben. Anders aber war der Erfolg, als zu dem Versuch ein Kohlenwasserstoffgas angewandt wurde, das durch Faulniß einer thierischen Substanz erhalten worden: das Wasser wurde faul, es trübte sich und setzte Flocken einer wahrhaft thierischen Substanz ab. Obgleich also in den Augen des Physikers

^{*)} Uebers, aus den Annales de Chimie, T. LXXXII. S. 550—
531. Juin 1812. welche es aus einem Aufsatze C. L. Cadet's
im Bulletin de pharmacie, T. II. S. 60—61. 1810. nahmen.
Gehlen.

(aux yeux du physicien) dieses Gas mit dem vorigen einerlei war, so enthielt es doch offenbar Miasmen, welche die Bildung jener Flocken und die Fäulniss des Wassers bewirkten *).

Der berühmte Moscati hat ähnliche, nicht weniger merkwürdige Versuche angestellt. Die Beobachtung, dass die Reisernte auf den seuchten Reisfeldern Toscanas alljährlich epidemische Krankheiten, Fieber, veranlasste, erregte in ihm den Wunsch, die Natur der aus den sumpfigen Reisseldern aufsteigenden Dünste kennen zu lernen, und er hing deshalb in einiger Entsernung vom Boden mit Eis gestüllte Glaskugeln, auf welchen sich die Dünste zu Reif verdichteten, welcher gesammelt und geschmolzen wurde. Die Flüssigkeit war ganz klar, in Kurzem aber füllte sie sich mit Flocken an, die bei der Untersuchung ganz die Natur einer thierischen Subatanz zeigten; nachher ging die Flüssigkeit in Fäul-

The weiß nicht, in welcher Physiker und noch mehr Chemiker Augen, Kohlenwasserstoffgas, durch Feuer aus einer mineralischen Substanz, etwa Steinkohle u. s. w. und durch Fäulniß, einem so lebendigen Prozeß, aus einer thierischen Substanz erhalten, einerlei seyn sohlte. Gewiß zeigen sie schon durch den verschiedenen Eindruck auf die äußern Sinne, und sicher auch bei der chemischen Zerlegung, Verschiedenheiten. Obwohl also die Beobachtung an sich interessant ist, so ist doch der Vergleichungspunkt übel gewählt; da in dieser Hinsicht ein ebenfalls durch Feuer aus einer thierischen Substanz entwickeltes Gas hätte genommen werden sollen, das jene Eigenschaft vielleicht nicht zeigen würde.

nis. Denselhen Erfolg erhielt Moscati, als er die Kugeln in Hospitalern über Kranken auf hing *).

Diese wichtigen Versuche sollten mannigfaltig wiederholt und auf abgeänderte und vergleichende Weise angestellt werden. Auch sollte man auf den Erfolg Acht haben, nachdem vorher in einem Lustraume die Guyton'schen Raucherungen angewandt worden. Durch solche Versuche würde man Aufschlüsse über die Ansteckung ohne unmittelbare Berrührung erhalten.

^{*)} Wer zwischen diesem Absatz und dem vorhergehenden keimen Zusammenhang finden kann, muss die Schuld dem Epitomator der Ann. de Chimie beimessen. Cadet hatte seinen Aufsatz überschrieben: "Mittel, die Gegenwart fauler Missmen zu erkennen", und im Eingange davon gesprochen, dals man seit Jahrhunderton die opidemischen und endemischen Krankheiten gewisser in der Luft befindlichen Miasmen suschreibe, ohne diese doch bisher auf irgend eine Weise haben bemerklich machen zu können, deher sie auch von Vielen für hypothetisch gehalten würden, indem bei der gewöhnlichen eudiometrischen Probe die Lust immer von einerlei Beschaffenheit gefunden werde. Indessen gebe es doch mehrere Erfahrungen, welche die Erzeugung giftiger Stoffe an Orten, wo viele, gezunde oder kranke Menschen sich befinden, darthäten u. s. w. $G-n_{\star}$

Vermischte

chemische Bemerkungen,

2112

einem Briefe an den Herausgeber

VOID

Herrn Apotheker GRUNER in Hannover.

I. Vor einiger Zeit habe ich das milde salzsaure Quecksilber auf die von Jewel beschriehene und in diesem Journal B. II. S. 258. u. B. III. S. 371, mitgetheilte Art in Pulver verwandelt. Das auf diese Weise erhaltene Pulver ist von der höchsten Feinheit. Damit die Operation gut gelingt, ist es nöthig, dass der Hals der Retorte sehr kurz, und recht weit sey, weil eine enge Oessinung desselben sich sogleich verstopst.

II. Schon vor einiger Zeit stellte ich Versuche an, um zu erfahren welche Veränderungen die Säuren und die metallischen Leiter erleiden, wenn sie der chemischen Action der galvanischen Säule auszesetzt werden. Leider wurde ich verhindert solche zu beendigen, ich denke sie aber wieder aufzunehmen, sobald es mir meine andern Geschäfte verstatten. Indes will ich die mit der Schweselsäure an-

gestellten Versuche ganz kurz vorlegen *). In denselben wurden in 2 Glasröhren von gleichem Durchmesser, gleiche Mengen sehr concentrirter und klarer Schwefelsaure in der Art gegossen, daß noch ein 1 Zoll langer Raum übrig blieb, der mit nochmals gekochtem destillirten Wasser so behutsam gefüllt wurde, dass keine Vermischung der Saure mit dem Wasser stattfinden konnte. Die Röhren wurden mit einem Stahldraht, der nur einige Linien tief ins Wasser reichte, verbunden; die abwechselnd angewandten Gold, Silber, Kupfer-Eisennadeln aber, die 1 ½ Zoll lang in die Säure ragten, mit dem positiven und negativen Pol der Säule in Verbindung gebracht. Der Apparat hatte also das Anselien wie er Taf. 2. Fig. 5. gezeichnet ist; die Einwirkung dauerte in jedem Versuch 24 Stunden und die Röhren wurden jedesmal vor ihrer neuen Fullung gereinigt.

A. Schwefelsäure mit Goldnadeln.

An dem Oxygenpol war sogleich starke Gasentbindung, und die Saure farbte sich nach und nach dunkelgrün. Am Hydrogenpol zeigte sich gar keine Gasentbindung, und die Saure ward durch die Bildung eines weißgelblichen Pulvers undurchsichtig. An dem zur Verbindung dienenden Stahldraht, der mit dem Wasser in Verbindung war, fand in beiden

Durch die interessanten Entdeckungen des Herrn Apothekers Vogels hinsichtlich auf die verschiedenen Zustände der Begeistung, deren die Schwefelsäure fähig ist, erhält diese Art von Untersuchung neues Interesse, wie ich schop B. 4. S. 158, d. J. erinnerte.

Röhren Gasentwickelung Statt. Das Wasser säuerte sich in beiden Röhren, jedoch ward nur in der mit dem Hydrogenpol in Verbindung stehenden Röhre, das Eisen sichtbar gelöst, während der Draht des mit dem Oxygenpol in Verbindung befindlichen Wassers unangegriffen blieb, ohnerachtet das Wasser dieser Seite sich violet farbte, während das der Hydrogenseite ungefärbt blieb.

Nach geendigtem Versuch zeigte die Saure folgende Eigenschasten: die mit dem Hydrogenpol in Verbindung gewesene, war in schwefelige Saure umgeandert, zeigte, mit i Loth Wasser vermischt, eine Temperaturerhohung von 40°R und mit Reagentien geprüft, ganzliche Abwesenheit einer Goldauflösung. Die Nadel war nicht angegriffen, sondern mit einem weißgelben Pulver umhüllt, das sich bei der Prüfung als Schwefel bewies. Die mit dem Oxygenpol in Berührung gewesene Saure war dagegen geruchlos, klar und dunkelgrün gefarbt. Die Nadel war sehr schwach angegriffen. Mit 1 Loth Wasser vermischt betrug die Temperaturerhöhung 45 R; da die Durchsichtigkeit bei dieser Vermischung verloren gegangen war, so ward noch mehr Wasser zugesetzt; nach einiger Zeit schied sich ein Bodensätz ab, der nach den Prüfungen in Goldoxyd bestand *).

Das Wasser ward mit geschwefeltem Wasserstoff, Ammonium, blausaurem Kali, und Gallussäure ge-

Dols anch schon Simon und v. Grotthuss diese Goldauslösung bemerkten, ist aus Gehlens Journ. d. Ch. Phys. u. Min. B. 5. S. 114. und diesem Journ, B. 4. S. 249. bekannt.

prüft; es zeigte sich, daß in beiden Wassermengen Eisen aufgelöst sey, nur in der Hydrogenröhre, wo der verbindende Eisendraht positiv electrisch seyn mußte, mehr, als in der Oxygenröhre, wo aber zugleich noch etwas Gold aufgelöst zu seyn schien.

B. Mit Silbernadeln.

An dem Oxygenpol lief gleich nach der Schliefsung die Nadel sehwarz an; und nun erst fand Gasentbindung Statt. Die Säure wurde undurchsichtig und röthlich gefärbt. An dem Hydrogenpol erfolgte anfänglich etwas Gasenthindung; die aber sehr bald aufhörte; und nun zog sich ein fadenahnlicher Pulverstreif; von der Spitze der Nadel bis an die Oberflache der Säure; die undurchsichtig und schmutzig grau gefärbt ward.

Nach geendigtem Versuche war die Nadel der Oxygenseite sehr stark angegriffen, und die Prüfung gab auch zu erkennen, daß die Saure sehr viel Silber aufgelöst enthielt. Durch Vermischung mit Wasser erfolgte Temperaturerhöhung von 60½ R. An der Hydrogenseite war die Saure in schwefelige Saure umgeandert, und zeigte bei der Vermischung mit 1 Loth Wasser eine Temperatur von 57 R. Die Nadel war mit einem graugelben Pulver überzogen, das aus Schwefel und etwas Schwefelsilber bestand.

Das Wasser war in beiden Röhren farbenlos, hatte sich gesäuert, und enthielt Eisen aufgelöst, jedoch in der Hydrogenröhre mehr, als der Oxygenröhre.

C., Mit Kupfernadeln.

Beide Nadeln gaben zu Anfang kein Gas, jedoch trübte sich die Säure auf der Hydrogenseite, und

nach Verlauf von & Stunde fing die Nadel des Oxygenpols an Gas zu entbinden. Die Saure der Hydrogenseite ward stark getrübt und von schmutzig grauer Farbe, wahrend die der Oxygenseite durchsichtig blieb, und die Farbe eines alten Malaga erhielt. Die Nadel der Hydrogenseite ward mit einem schwarzbraunen Ueberzug bedeckt, der sich als geschweseltes Kupser bewies. Die Saure aber war nicht in schwefelige Saure umgeandert und zeigte, mit i Loth Wasser vermischt; eine Temperaturerhohung von 54 R. Die mit der Oxygenseite in Verbindung gewesene Nadel, war stark angegriffen, und die Saure enthielt schwefelsaures Kupfer; mit Wasser vermischt zeigte sie eine Temperatur von 59 1R. Mit Ammonium verbunden schied sich ein braunrothes Sediment ab, das in einem Ueberschus des Ammoniums nicht auflösbar war. Welche Veranderung erlitt hier das Kupfer, dass sich sein Oxyd nicht in Ammonium auflöslich zeigte?

In dem gesäherten und farbenlos gebliebenen Wasser, war Eisen aufgelöst.

D. Mit Eeisennadeln.

Beide Nadeln gaben Gas, jedoch die vom Hydrogenpol stärker als die am entgegengesetzten. In beiden Rohren blieb die Säure während der ersten 2 Stunden klar; hierauf fing die der Hydrogenseite sich zu trüben an, und es entband sich geschwefeltes Wasserstoffgas. Nach Verlauf von 24 Stunden ward sie ganz undurchsichtig und fleischfarbig. Die mit dem Oxygenpol in Verbindung stehende Säure blieb klar, und hatte die Farbe eines hellen Weines angenommen. Nach geendigtem Versuche war die

Nadel des Hydrogenpols gar nicht angegriffen, nnd in der Saure hatte sich ein weißgraues Sediment abgeschieden, dessen Prüfung ein unglücklicher Zufall; wodurch es verloren ging; verhinderte. Die nur schwach schwefelig riechende Saure, enthielt Eisen in sehr geringer Menge aufgelöst; sie erlitt durch Vermischung mit Wasser eine Temperaturerhöhung von 41° R. Die mit dem Oxygenpol verbundene Nadel war zwar ganz blank, indeß enthielt die Saure viel Eisen aufgelöst. Bei Vermischung mit Wasser war die Temperaturerhöhung 44° R.

Wie geht es zu, dass die Temperatur derjenigen Saure, welche mit dem Hydrogenpol in Verbindung war, bei ihrer Vermischung mit Wasser stets niedriger ist, als bei der mit den Oxygenpol in Verhindung gewesenen? Die Saure war stets vor dem Versuch von gleicher Dichtigkeit, und die Wassermenge war auch stets dieselbe. Ich gestehe, dass ich es mir nicht gut anders zu erklären weiß; als durch die Annahme, dass Hydrogen eine Zersetzung der Saure bewirkt hat, wie auch die Niederschlage beweisen, indem es sich mit dem Oxygen derselben zu Wasser verband, und dadurch die Dichtigkeit derselben verminderte, so dass ihre nachherige Vermischung mit Wasser nicht mehr die Erwarmung hervorbringen konnte, als die in ihrer Dichtigkeit nicht verminderte Saure des Oxygenpols.

Bemerkung über

Mineralwasser

aus

einem Briefe an den Herausgeber

vom

Herrn Prof. DÖBEREINER.

Ich bin jetzt mit der Untersuchung zweier Mineralwasser beschäftiget, eines eisenhaltigen Säuerlings und eines Schweselwassers, welche beide i Stunde weit von einander, ersteres nach Norden zu und setzteres gen Süden, zu Tage kommen, in einem reizenden Thal ohnweit Weimar, wo Kalk und Sandstein als polare Gebirgamassen sich gegenüber gestellt haben.

Hoffentlich werden sich die Chemiker bald überzeugen, dass alle Mineralwasser, oder vielmehr alle
im Wasser vorhandenen chemischen Stoffe, durch einen galvanischen Prozess gebildet werden; dass am
Nord- oder Zinkpol Kohlensaure, Eisenoxyd u. s. w
und am Süd- oder Goldpol Schwefel, Wasserstoff
u. d. gl. hervorgeht und dass folglich überall, wo
kohlensaures Eisenwasser sich findet, auch Schwefelwasser, nur mehr oder weniger weit entfernt
vorkommen muss, und so umgekehrt. Nehmen wir
dieses an, dann wird uns auf einmal klar, warum

Journ: f. Chem, u. Phys., 5, Bd. 5. Heft:

natürliche Mineralwasser stets medicinisch wirksamer sind, als künstlich bereitete, vorzüglich wenn erstere an der Quelle selbst angewandt werden, wo das Wasser gleichsam noch lebendig ist und wahrhaft elektrisch wirkt wenn der Patient sich mit der Quelle in Berührung setzt und selbst ein Glied oder Leiter der großen galvanischen Kette *) wird, die das Heilwasser (gleichsam das Blut der Erde) producirt.

Trifft es sich, dass ein kohlensaures Eisenwasser und ein Schweselwasser sich irgendwo einander berühren, dann geht ihre geistige Polarheit plötzlich zu Grunde, es entsteht Schweseleisen und (durch Verbindung des Wasserstoffes mit der Kohlensäure) Kohle, wenn namlich viel Kohlensäure vorhanden war. Es reihen sich hieran leicht nicht uninteressante Betrachtungen über Bildung des Schweseleisens und der Kohle im Mineralreich, wie über die des indissezenten Brunnenwassers.

Wie winktig dieser Gesichtspunct bei medicinischem Gebrauch auch der künstlichen Volta'schen Batterie soy, darauf suchte ich in einer kleinen Abhandlung "über chemische Anwendung des Galvanismus auf den lebenden Körper it (Gehlens Journ. d. Ch. Phys. u. Min. B. 5. S. 145) aufmerksam zu machen. In der That was kann man Heilbringendes von einer Kraft erwarten, neben der man unmittelbar eine andere entgegengesetzte, sie aufhebende, anwendet? Diefs aber geschieht in der That bei dem gemeinen medicinischen Gebrauche des Galvanismus, wo man auf den leidenden Theil beide Pole mit gleicher Stärke einwirkes läse.

BEILAGE II.

Auswärtige Literatur.

Obgleich dieses Journal, seiner Natur nach, bestimmt ist, les was für Chemie und denjenigen Theil der Physik, der aus chemischem Standpunkt in die Augen fällt, irgendwo Bedeutendes geschieht darzulegen, weswegen nicht allein Arbeiten deutscher Chemiker, sondern zugleich Auszüge und Bebersetzungen aus fremden Journalen mit Auswahl aufgenummen werden: so wünschten doch einige Gelehrte, deren Urthell mir achtungsworth ist, in der letzten Beziehung außerdem noch eine kurze Inhaltsanzeige auswärtiger Journale zum Ueberblicke zu erhalten, wie dieselbe in Gehlens Journal der Chemie, Physik und Mineralogie, durch ein zuweilen beigefügtes Intelligenzblatt, gegeben wurde. Es ist dem Zwecke dieser Beilagen nicht unangemessen, diesen Wunsch zu befriedigen. Ja es sollen diese kurzen Inhaltsanzeigen, 'die hier wenig Raum hinwegnehmen, auch in dem jährlichen Register beachtet werden, so dass jeglicher hiedurch in den Stand gesetzt ist, mit einem Blicke zu überschauen, was in der neuesten Zeit für alle einzelnen Gegenstände unserer Wissenschaft im Inland und Auslande ge-Der Anfang werde mit den französischen chemischen Zeitschriften und zwar von demselben Jahr an gemacht, in welchem dieses neue Journal begann; das in der Zwischenzeit zu Ergänzende wird sich wohl nachzuholen Gelegenheit finden.

d. H.

Annales de Chimie 1811.

Tom. 77. I. Observations sur la progression simultanée de 40hérence mécanique et d'affinité chimique; par M. Erman, professeur et membre de l'académie de sciences de Berlin. Traduit de l'allemand. p. 5. — Mémoire sur l'extraction de sucre de betterave; par M. Deyeux. 42. — Lettre de M. Berzelius à M. Berthollet, sur l'analyse de différens sels. 65. — Instruction sur les moyens de distinguer les différentes sortes d'étain qui se trouvent dans le commerce; par M. Vauquelin. 85 — Lettre de M. Gesnouin à M. Keraudren, premier médecin de la marine, etc., sur la découverte d'un filon métallique dans le département du Finistère. 94 — Préparation du salep indigène; par M. Mathieu de Dombasie. 105 — Prix décernés par l'Ecole de pharmacie de Paris, 112.

II. Analyse des caux minérales de Néria et d'Argentières; par M. Vauquelin. 113 -, Note sur l'acide prussique; par Me Gay-Lusag. 128 - Extrait d'un mémoire sur les sols triples; par M. Gay-Lussac. 134 - Mémoire sur les altérations que les agufs et les larves de certains insectes impriment aux propriétés physiques chimiques et médicinales des fleurs de l'arnica montana (Lin.); ,par M. Mercier. 137 .- Considérations ou Notes générales, faisant suite aux Mémoires publiés en 1809, aur le aucre extrait des pommes et des poires, sur ses appropriations à l'économie purale et aux besoins de la vie, comme supplément au sucre étranger; par M. Duduc. 151 - Manière de préparer et d'appliquer la composition pour la peinture nommée encaustique, à l'imitation de , la manière des anciens Grecs; par M. Hooker. Traduit de l'angleis par M. Gaultier-Claubry. 161 - Remarques sur _ la traduction du Dictionnaire de Klaproth et Wolff; par M. "Bouillon - Lagrange, 168 — Découverte d'un nouveau pyrophore; par M. Wurzer. 176 - Mémoire sur la distillation du vin en Frances et sur les moyens d'améliorer la distilletion des liqueurs vinéuses de tous les pays; par M. A. - S. Daportal. 178.

III. Suite du Mémoire sur l'état actuel de la distillation du vin en France, et sur les moyens d'améliorer la distillation des diqueurs vineuses de tous de pays) par M. A.-S. Duportal.

226 — Expériences et observations, relatives au nouveau principe d'action de l'affinité établi par M. Berthellet, avec

Auswärtige, Literatur.

melques réflexions sur la mesure de l'affinité en général; par ... M. C.-H. Pfeff. 259 — Notes de M. Berthollet. 288. — De la platinure et du doublé ou plaqué de platine; par M. Guston-Morueau. 297 — Suité des abservations sur les propriétés curatives et anti-contagieuses de l'acide muriatique oxigéné; par M. Guston-Morveau. 305 — Expériences sur quelques préparations d'or; par M. Vauquelin. 321 — Extrait du rapport sur les conleurs inaltérables, de M. de la Boulaye-Marillac. Fait à l'Institut, par M. Fourcroy, Vauquelin, Berthollet, Vanspaandanck et Vinoent. 337 — Annences. 342.

- quelles se trouvent réunis les élémens de la nature inorganique; par M. L. Berzelius. 5 Notice sur quelques preparations d'or récémment employées en médécine; par MM.

 A-S. Duportal et H. Pelletier. 38 Analyse du gaz oléfant; par Th. de Saussure. 57 Exemen du chrômate de fer des montagnes Ouraliennes, en Sibérie; par M. Laugier. 69 De l'effet d'une chaleur égale; longtems contimuée sur les pièces pyrométriques d'argile; par M. Guyton-Morveau. 73 Extrait d'un memoire aur l'action mutuelle des oxides métalliques, et des hydrosulfures alcalius; par M. Cay-Lussac. 86 Note sur la précipitation de l'argent par le cuivre; par M. Gay-Lussac. 91 Lettre de M. Guyton-Morveau aux Redacteurs des Annalés de Chimie, sur l'iris pseudo-acorus, substitué au cafe. 95 Annonces, 103.
- II. Suite du mémoire sur les proportions déterminées dans lesquelles se trouvent réunis les éléu ens de la nature inorganique; par M. L. Berzelius. 105. Mémoire sur le nickel, par M. Richard Tupputi: 133 Méthode nouvelles de produire et d'entretenir la congélation. Note communiquée par M. Leslie. 177 Sur le nouveau procédé de congélation, de M. Leslie, et sur les applications de ce procédé, considéré comme moyen d'évaporation; par MM. Desormes et Clément. 183 Recherches sur les avantages du café cru, pour rem-places le quinquina, considéré comme febrifuge et comme

Auswärtige Literatut.

antiseptique; par M. Grindel. Extrait de la Bibliothèque médicale par M. Guyton-Morveau. 203 — Recherches sur l'emploi du sulfate de fer dans le traitement des fièvres intermittentes, etc.; par M. le docteur Marc. 209 — Annonces. 212.

- III. Suite du memoire sur les proportions déterminées dans lesquelles se trouvent réunis les elémens de la nature inorganique; par M. L. Berzelius. 217. Recherches physico-chimiques, etc.; par MM. Gay-Lussac et Thenard. 245 Nouvel éther-résultant de l'action de l'acide arsenique sur l'alcool; par M. Boullay. 284 Expériences sur quelques combinaisons du gas oximuriatique et de l'oxigène, et sur les rapports chimiques de ces principes avec les corps combustibles; par M. Davy, traduit par M. Prieur. 298.
- Tom: 29. I. Suite du Mémoire de M. Davy, sur quelques combinaisons du gas oximuristique et de l'oxigène, et sur les rapports chimiques de ces principes avec les corps combustibles; traduit par M. Prieur. 5 Suite du Rapport sur les Recherches physico-chimiques, etc.; par MM. Gay-Lussac et Thenard. 36 Note sur un passage de M. Davy, relativement à l'analyse de l'ammoniaque; par M. J.-E. Berrard. 65 Notice sur la décoloration du vinsigre, et nonveau procédé pour décolorer cet acide et autres liquides vegétaux par le charbon animal; par M. Figuier. 71 Remarques sur l'évaporation de l'esu par l'air chaud; par M. Clément. 84 Analyse de l'opoponax; par M. Palletier. 90 Lettre de M. Hassenfratz à M. Berthollet, sur les oxides de fer. 100 Sujet de prix proposé par l'Académie royale des sciences de Copenhague, 107 Annonces. 109.
- II. Suite du mémoire sur les proportions déterminées dans lesquelles se trouvent réunis les élémens de la nature inorganique; par M. L. Berzelius. 213 Note sur la potasse retirée des fruits de l'Assoulus hypocastanum (maronnier d'Inde); par M. d'Arcet. 143 Suite du Mémoire, sur le Nickel; par M. Tupputi. 155 Traité des couleurs; par M. Goethe; extrait de l'ouvrage allemend. 199 Notice sur

Auswärtige Literatur.

les sumigations Guytonniennes, et sur les frictions Beriliennes; par M. Descreisilles. 220 — Annonces. 229.

- III. Suite du Mémoire sur les proportions déterminées lesquelles se trouvent réunis les élemens de la nature i ganique; par M. L. Berzelius, 233 Recherches ans ques sur la nature des champignons; par M. Henri Bra not. 265 Suite de l'extrait des analyses publiées pa Laugier, et insérées dans les Annales du Muséum d'his naturelle. 305 Mémoire de M. Bucholz, sur la mai de separer l'oxide de manganèse; extrait par M. Tassi 510 Mémoire sur une combinaison du gaz oximuriat et du gaz oxigène; par M. H. Davy. 316 Note su graine de l'Iris pseudo-acorus, glayeul jaune des mai comme pouvant être substituée au café. 350.
- Tom. 80. I. Suite du Mémoire sur les proportions détermi dans lesquelles se trouvent réunis les elémens de la na inorganique; par M. L. Berzelius. 5 Examen chim de quelques gommes-résines; par M. Pelletier, pharma de l'aris. 38 Rapport sur un Mémoire de M. Curaua par MM. Chaptal, Vauquelin et Berthollet. 54 Exid'un Mémoire sur l'analyse du chyle; par M. Emmert, Borne. 81 Notice historique et chronologique de la tière sucrante; par M. Parmentier. 89 Note sur l'éve ration par l'air chaud; par M. Curaudau. 109 Exa de la graine de l'Iris pseudo-acorus, comparée au café; M. Bouillon-Lagrange. 112 Programme des prix prosés par la Société classenienne de Copenhague. 118 nonce. 120.
- II. Suite du rapport sur un Mémoire de M. Curaudau; MM. Chaptal, Vauquelin et Berthollet. 122 Mémoire diverses combinaisons de l'or; par M. Oberkampf. 140 Extrait d'un Mémoire sur les oxides de fer; par M. G. Lussac. 163 Essai sur la composition de l'acide nitridéterminée par la quantité de base dont il est neutral par M. L. Berzelius. 231 Analyse du safran; par I

Auswärtige Literatur.

, 6

Meuillon-Lagrange et Vogel. 188 — Sur la précipitation des métaux par l'hydrogène sulfuré; par M. Gay-Lussac. 205 — Nouveau principe immédiat cristallisé, auquel la coque du Levant doit ses qualités vénéneuses; par M. P.-F.-G. Boullay. 209 — Analyse de l'écorce du tulipier (liriodendrum tulipifera. L.); par M. Trommsdorff. Extrait par M. Vogel. 215 — Annonce d'un travail sur la densité des vapeurs de divers liquides; par M. Gay-Lussac. 218 — Annonce du typhus contagieux, suivi de quelques considérations sur les moyens d'arrêter ou éteindre la peste de guerre et autres maladies contagieuses; par M. J. Val de Hildebrandt. Traduit par M. J. Ch. Gasc. 220 — Distribution des prix de l'École de pharmacie de Paris, pour le concours de 1811. 223 — Avis. 224.

III. Suite du mémoire sur les proportions déterminées, dans lesquelles se trouvent réunis les élémens de la nature inorganique; par M. L. Berzelius. 225 - Expériences pour déterminer la quantité de soufre que quelques métaux peuvent absorber par la voic séche; par M. Kauquelin. 259 - Suite des recherches analytiques sur la nature des champignons; par M. Henri Braconnet. 272 - Suite de la Notice historique et chronologique de la matière sucrente; par M. Parmentier. 293 - Note eur le mucilage de graine de Liu, et sur l'acide muqueux qu'il fournit au moyen de l'acide mitrique; per M. Vauquelin. 314 — Analyse du mucilage de la graine de Lin; par M. Vauquelin. 318 - Fabrication du blanc de Plomb, (procédé de Montgolfier) communiqué par MM. Clement, et Desormes. 330 - Analyse des seuilles de trèsse d'eau (menyanthes trisoliata, L., ou trisolium sibrium officinale); par M. Trommsdorff. Extrait par M. Vogel. 35p - Annonces 333.

Journal de Physique de Chimie et d'histoire naturelle 1811.

Tom. 72. Histoire naturelle. Discours preliminaire, par J. C. Delametherie, p. 5 - Suite des observations sur la géo-

logie des Etate-Unis servant à l'explication de la carte : ci-, jointe. Par W. Maclure. 437 - Extrait d'une lettre de Philadelphie sur le Zircon. 1219 -Voyago d'Alex, de Humboldt et Aimé Bompland, Extrait. 220 -M. Aubert du Petit-Thouars, à J. C. Delametherie, sur les Bourgeons. 398 - Mémaire sur des Terrains qui peroissent avoir été sormés sous l'eau donce; par Alexandre Brongniart, 409 - Troisième Mémoire sur les Coquilles fossiles des environs de Paris qui appartiement à des genres fluyiatiles ou terrestres, par P. Brard. 448 - Observations sur les Terrains qui paroissent avoir été formés sous l'eau douce; par J. C. Delametherie. 460 - Memoire sur le Strychnos tiente et l'Antieris toxicarie, plantes vénéneuses de l'ile de Java, avec le suc desquelles les indigenes empoisonnent lours slèches, et sur l'Andira Harssieldii, plante médicinale du même pays; par M. Leschenault. 471 -

Physique. Tableau Météorologique, par M. Bouvard. - Mémoire sur l'influence de la direction dans la propagation du Calorique; lu à la Société Philomatique les jours 5 et 19 janvier 1811; par Barth. de Sanctis. 127 — Mémoire sur la transmission du Calorique à travers l'eau et d'autres substances; par P. Prevost. Lu à la Société de Physique et d'Histoire naturelle de Genève, le 16 août 1810. 168 -Table pour la mesure des hauteurs à l'aide du Baromètre 187 - A-t-il été démontré jusqu'à présent par des expériences et des observations, qu'il existe dans les plantes une chalour propre? par M. Nau, Consciller à la Cons d'Aschaffenbourg. 193 - "Theorie der Crystallisation," on Théorie. de la Cristallisation; par J. J. Prechtl de Brunn. Expériences sur la formation de la double image, et sur sa disparition dans le spath d'Islande et dans le cristal de roche, appliquées au persectionnement de tous les micromètres composés de ces deux substances; par M. Rochon. 519 - De , la Désense des Places fortes, par M. Carnot. 334 - Comète décempente par IL Flaugergues. 537 - De la Congéla-, tion de l'eau per évaporation, par Loglie, 338 Classifice

sur une nouvelle Constellation créée dans le ciel par M. de Lalande, en 1774, sous nom de messier, custos messium, à l'occasion de la comète qui parut près du pôleboréal, observée cette année par M. Messier. 387 — Mémoire sur de nouveaux Phénomènes d'optique, lu à la Séance de la première Classe de l'Institut, par M. Malus, 393 —

Chimie. Second Mémoire sur la Poudre à canon; par L. J. Proust. 113 - Expériences sur le sucre de lait; par MM. Bouillon-Lagrange et Vogel. 208 - Recherches physicochimiques; par MM. Gay - Lussac et Thenard. Extrait. 228 - Troisième mémoire sur la Poudre à canon; par L. J. Proust. 265 - Mémoire sur l'extraction en grand du Sucre des Betteraves, et quelques considérations sur leur culture; par MM. Barruel, Chef des travaux chimiques de la Faculté de Médecine de Paris, et Maximin Isnard, publié par ordre de son Exc. Mgr. de Montalivet, Comte de l'Empire, Ministre de l'Interieur. 34i -Mémoire sur , quelques - unes des combinaisons du Gaz oxi-muriatique et de l'oxigene, et sur les rapports chimiques de ces principes evec les corps inflammables; par Humphry Davy, la devant la Société royale, fle 15 novembre 1810. 358 — Nouvelles Littéraires. 110, 189, 262, 338, 405. 475.

Voyage d'Mexandre de Humboldt et Aime Bonpland. Troisieme Partie. Essai politique sur le royaume de la Nouvelle-Espague. Sizième Livraison, (Extrait.) 136 — Voyage d'Alexandre de Humboldt et Aime Bonpland. Septième Livraison. (Extrait.) 140 — Des angles du spath calcaire, dit primitif; par M. Malus., 201 — Note sur un petit coquillage de la Méditerranée, analogue à des fossiles des environs de Paris et de Bordeaux; par M. Menard de la Groye. 202 — De la découverte des os fossiles d'un mammouth, faite en Hongrie. 206 — Précis de la Géographie universelle, on Description de toutes les parties du mond, sur un plan nouveau, d'après les grandes divisions du Gibbe, précèdee de l'Histoire de la Géographie ches les perpidés anciens et

modernes, et d'une théorie générale de la Géographie; par M.

Malte-Brun. Tome troisième. Description de l'Asie, excepté
l'Inde. 215 — Introduzione alla Géologia etc., c'est-à-dire,
Introduction à la Géologie; par Scipion Breislack. (Extrait.)

315 — Voyage dans les environs de Christiana; par Léopold de Buch. Extrait par Vogel. 289 — Leçons de minéralogie; par J. C: Delamétherie. 469 —

Physique. Mémoire sur les Phénemènes qui accompagnent la reflexion et la réfraction de la lumière; par T. Malus. 5 - Tableau Météorologique, par M. Bouvard. - Expériences sur la Résistance que le mouvement de l'air éprouve dans les tujaux d'une grande longueur; par MM. Lekot, Désormes et Clément. 36 - Mémoire sur la Propriété lumineuse de tous les corps de la nature par la compression; par M. J. P. Desseignes. 41 - F. R. Curaudau, à J. C. Delamétherie. 54 - Nouvelles Observations sur la fructification des Mousses et des Lycopodes. Lues à Classe des Sciences Physiques et Mathématiques, 'Te 22 avril 1811; par M. Palisot de Beauvois. 89 - Extrait d'une Lettre de M. d'Angos, sur'les variations du baromètre. 146 - Second Mémoire sur les apparitions et disparitions de l'Aurore boréale; par M. Cotte. 153 - Extrait d'une Lettre de M. Schweigger, Professeur de Physique et de Mathématiques à Bayreuth; sur un moyen de produire le galvanisme par la chaleur, 157 — Observations sur la hauteur de la végétation dans le pays d'Aoste; par M. d'Aubuisson 161 - Mémoire sur l'axe de réfraction des cristaux et des substances organisées, lu à la première Classe de l'Institut le 29 août 18:1; par M. Malus. 196 - Notice sur une nouvelle expérience relative à l'écorce des arbres; par M. Palisot de Beauvois. 209 - Note sur l'évaporation par l'air chaud; par F. R. Curaudeau. 215 - Extrait d'un Mémoire sur l'origine et la génération du pouvoir électrique, tant dans frottement que dans la pile de Volta, présenté et lu à la Classe des Sciences physiques et mathématiques de l'Institut, le 23 septembre 1811; par J. P. Desseignes. 230 - Examen critique de quelques Mémoires anatomico-physiologicobotaniques de M. Mirbel; par L. C. Richard. 294 - Mémoire de M. Mirbel, intitulé, Précis d'un Mémoire ayent pour titre, Nouvelles recherches sur les caractères enatomiques et physiologiques qui distinguent les plantes Monocotylédones, des plantes Dicotylédones. Réflexious de M. Richard, · 295 - Second Memoire de M. Mirbal, intitulé, Observations sur la germination des graminées. Réflexions de M. Richard. 321 -Troisième Mémoire de M. Mirbel, intitulé, Note sur l'opinion de M. Richard, touchant l'organisation et la germination des graminees. Réflexions de M. Richard. 338 - Quatrième Mémoire de M. Mirbel, intitulé, Observations anatomiques et physiologiques sur le nelumbo nucifera, Réflexions de M. Ri-, chard. 352 - Notice sur la comète de 1811; par H. Flougergues. 401 — Extrait d'une lettre de M. Schweigger, sur un procede pour produire le galvaniame par la chaleur. 405 -Traité de mécanique; par M. Poisson. Extrait par J. Binet. 407 - Lettre de M. Desseignes, sur la production du galvaniame par la chalcur. 417 - Notice dur les causes de l'engoprdissement des animaux dormeurs, et de l'activité des autres; par J. C. Delametherie 459 - Observation de l'apparition d'une comète, vue par M. Pons, à Marseille 460 - Observations sur les causes des queues des comètes; par M. Prevost, professeur à Montauban. 461 - Lettre de M. Schweigger, sur des moyens de produire le galvanisme par la chaleur, et de produire du sulfure par le galvanisme. 440 -

Chimie. Quatrième Mémoire sur la Pondre à Canon; par L. J. Proust. 14 — Cinquième Memoire sur la Pondre à Canon; par L. J. Proust. 376 — Essai d'une manière de déterminer les masses relatives des molécules élémentaires des corps et les proportions selon lesquelles elles entrent dans ces combinaisons; par A. Avogadro. 58 — Mémoire sur une Combinaison particulière du Gas oxi-muriatique avec l'oxigène; par Humphry Davy, lu à la Société royale de Londres, le 21 février 1811. Extrait de la Bibliothèque Britannique. 81 — Mémoire pour faire suite à celui ayant pour titre, Considérations générales sur les Propriétés du

Gaz muriatique oxigéné; par F. Curauden. Lu à l'Institut le 3 juillet 1811. 121. - De la Fongine; on Analyse des Cham-- pignonh; par M. Braconnet. 130 - 'De l'Acida rosacique des - urines; par Vauquelin. 157 - De l'Uzine de l'autruche; par le mêmes 166. Analyse du mispikel; par M. Chevreul. 205 -. Analyse do la limphe du cerveau; par M. Heldat. 207 .. Lettre de M. Van Mons à J. C. Delametherie; sur le silineium, metal de la silise. 248 - Essai sur la numenclature, -chimique; par M. le Professeur Berzelius. 253 - Notice -- sue une production artificielle du dismant. 400 -- Lettre de . M. Lesebure à M. Regley, suz l'utilité que peut présenter au : aninéralogiste voyageus, un petit nécessaire de chimie. 4285-. Lettre de M. Buchols à M. Schweigger, sur le setmentation . du sucre de laite 442 se Notice sur un gaz mouveau, et néponse aux dernières cheservations de M. Murray aur le gaz exi-muriatique; par John Davy: 444 - Mémoire de M. Ber-. selius sur les principes des corps inorganiques. 464 - Nou-. velles Littéraires. 791 159, 250.

Des Arts. Recherches sur l'efat actuel de la distillation du vin en France, et sur les moyens d'ameliorer la distillation des caux-de-vie de tous les pays; par M. Edouard Adam, perfectionnées par A. S. Duportal. Lues à la première Classe de l'Institut de France. Extrait 165 — Manuel du Teinturier sur le fil et le coton file; par M. J. B. Vitalis. Extrait par M. Vogel. 287

Bibliotheque britannique 1811.

Pom. 46. Preface. p. 3. — Physique, Expérience sur la poide de la chaleur, tires d'une lettre de Mr. B. de Sanctis 23 — Essai sur l'emploi de la chaleur, etc. par Robertson Buchanan, (premier extrait.) 105 — idem. (second extruit.) 106 — Sur le réchauffement par la vapeur, par R. Buchanan (troisième extrait.) 316. — Météorologie. Consbes barométriques. 36 — Tableau des moyennes de l'année 1810. — Tableau des observations météorologiques. — Chimie: Sur la composition chimique, par le Prof. Be La Rive. 382

- Géologie. Considérations sur les Mines du Mexique, per Alex. De Humboldt. 128 - Idem (Second extrait.) 254 . . Metallurgie. Considérations sur les Mines du Mégimie, par Alex. de Humboldt. 557. - Physiologie animale. De la substance intervertébrale dans les poissons et -les quadrupèdes, Mr. Everard Home. 65, - Physiologie. Mémoire sur la structure et les fonctions de la Rate, par Mr. Rverard Home, 57. - Médecine. Essai philosophique sur les établissemens scientifiqués en Bürope, etc. per Alex. Plajani, (prem. extrait.) 154 - Idem. (second outrait.) 250 -/ Idem. (troisième extrait.) 359. — Arts: Procédés pour telu--dre les bois en diverses couleurs, pour faire de l'encre et enlever les taches, par Imison. 79 -- Composition des enores, 85 - Pour onlever des taches, 88 - Procédés divers pour la composition et l'application des vernis, par imisqu, - (quatrième extrait.) 192 — Idem (Cinquième extrait.) 189 --- Idem. Dorage de divers métaux, (sixième extrait.) 392 --De l'art de faire le pain par le Dr. Edlin. 40i, - Mélanges. Pierres tombées. 92 - No. I. Nouveaux détails sur les aérolithes. 94 - No. II. Relation d'une chute de pierres, tirée des Voyages de lord Valentia. 95 — Réclamations de Mr. Van Mons. 102 — Pondérabilité de la chaleur. 405. — Varietés. Découverte d'un procédé pour congeler de l'eau par l'évaporation de ce même liquide. 514 - Notice sur une pierre météorologique tombée l'an 951, par Mr. A. W. Schlegel. 409. — Correspondance, Lettre de Mr. le Prof. de la Rive. 199 - Lettre sur la théorie des mesures barométriques 299 - Table pour la mesure des hauteurs, à l'aide du baromètre. 304 - Lettre de Mr. le Prof. P. Prévoit sur l'observation d'un halo lunaire. Sie.

Moss. 47. Physique. Analyse de la pile Galvanique, par J. A. De Luc. 3 — Idem. (Second extrait.) 113 — Idem (Troisième extrait.) 213 — Idem (Dernier, extrait.) 513 — Expériences sur les forces comparatives des machines électriques à cylindre et à plateau, par MM. J. Cuthberson et G. J. Singer 233 — Résultats de quelques expériences sur les pro-

priétés sonores des Gaz, par MM. Kerby et Merrick." 334. -Météorologie. Tableau des observations météorologiques. - Chimie. Sur quelques combinaisens du Gaz oximaristique et' de l'oxigène, par Humphry Davy. trait par le Prof. De La Rive. 34 - Idem. (Second extrait.) 146 - Idem. (Troisième extrait.) 245 - Idem. (Dernier extrait.) 340 - Médecine. Essai philosophique sur les Etablissemens scientifiques, en Europe, par Alex. Plajani, (Quatrième extrait) 52 - Idem. (Cinquième extrait.) 356 -Observations sur la Fièvre jaune, tirées du Voyage de MM. Alex. De Humbeldt et A. Bonpland. 271 - Idem. (Second - extrait. 2.563. - Arts. Avantages des roues à farges jantes pour les voitures, etc. Par le Comte de Rumford. 82 -Moyen proposé pour sauver la vie des naufragés, par G. Camberland. 379. - Melanges. Note our l'aparition d'an météore lumineux, par le Prof. Pictet. 105 - Idem par le même. 203 - Nouvelle théorie du mouvement distribu de la terre sur son axe, par le Prof. Wood, 197 - Mersure du .. Serpent à sonnettes, par Everard Home. 584. - Varietés, Effots du mercure dans un navire. 3953 - Correspondance. Lettre du Prof. Prevost au Prof. Pictet sur le météore du 15 mai. 110 - Lettre de Mr. Desmarets aur le même sujet. 309 - Réclamation sur la Table barométrique attribuée à Mr. Oltmens. 112 - Lettre de Mr. Daubuisson sur les hauteurs barométriques, 205 — Remarques sur la nouvelle théorie du Prof. Wood, sur le mouvement diurne de la terre, par T. Noot. 298 - Lettre de Mr. le Prof. Peschier sur le même sujet. 302.

Tom. 48. Physique. Resherches sur les moyene de perfectionner les Lampes, par le Comte de Rumford. 5 — Météorologie. Phénomènes atmosphériques, par J. A. De Luc. 97 — Idem. (Dernier extrait.) 177 — Tableau des observations météorologiques, — Chimie. Sur l'absence du sucre dans le sang des malades affectés du Diabète sucré par le Dr. Wollaston. Extrait par le Prof. De La Rive. 37. — Notice sur un gaz nouveau, etc. Par Mr. John

Ko-												
Fag.	Stunde.	Ma	ximu	m.	Stu	nde.	M	inimu	n.	M	Íodiun	
1.	10 A.	27"	1///	, 34	6	F.,	27	1 0///	,98	27"	1 1///	, 16
2.	6, F.	27	ī,	23	6	ιΛ.	26	11,	77	27	0,	52
3.	3 F.	26	11,	11	11	A.	26	3,	28	26	9,	58
4.	10 ½ A.	26	9,	90	5	F.	26	8,	23	26	8,	89
5.	$10\frac{1}{2}\Lambda$.	26	.11,	67	4 1	F.	26	10,	61	26	10,	14
6.	9 A.	27	٠,	84	5	F.	26	11,	89	27	0,	40
7•	10 1 F.	27	1,	65	6	A.	27	0,	91	27	1,	33
8•	9 1 F.	27	2,	23	6	۸.	27	ı,	11	27	ı,	68
-9.r	ø.F.	27	ł,	62	6	۸.	27	0,	83	27	ı,	22
ic.	10 A.	27_	2,	32	2.	4 F.	27		07	27	1,	75
11.	6 F.	27	2,	06	. 8	Λ.	26	11,	58	27	0,	78
12.	4 F.	26	II,	14	2	Λ.	26	8,	88	26	9,	83
13.	10 F.	26	_9,_	79	4	ΙΛ.	76	9,	21	26	9,	53
14.	8 F.	26	9,	75	8	Λ.	26	8,		26	9,	46
15.	9 ½ A.	26	_8,_	83	6	F.	26	8•	_27	26	8,_	_45
16.	9 & A.	26	10.	63	4	F.	26	8,	86	26	9,	80
17.	10 A.	27	0,	_19	4		26		17	26	11,	84
18.	10 F.	27_	0,_	52	6	Λ.	26	11,	61	-	<u>o,</u>	10
19.	8 F.	27_	0,	02	6	Λ.	26	10,	``	26	11,	_51
20.	9 F.	26	11,	07	7	Λ.] -	10,	-	_	10,	78
21.	11 F.	26	11,	47	6	Λ.	; —	11,		! - 	11,	35
22.	10 F.	27_	0,	00		Λ	26	11,	49	26	11,	7.4
23.	9 A.	27_	_2,_	10	4	F.	27			27	_1,	_ 1 1
24.	10 A.	27	4,	25	_ 5	F.	27_		74	27	3,	70
25.	8 F.	27	_4,_	;		ο A.	27	2,		27_	_3,	- 62
26.	5 F.	27_	1,	91	10	1 A.	27	0,		27	0,	_95
27.	7 F.) —	11,_	49	3	Λ.	26	10,	 ` .	26 	11,	14
28.	7 F.	1 ——	11,		7	Λ.	26	10,	- ì	26	11,	28
29.	10 3 A.	ł	11,	→ ´ `			 	11,_		26	11,	
30.	5 F.	-	11,					10,	_69		11,	_3{
31.	10 A.	27	1,	26	4	F.	26	11,	48	27	0,	3
Im ganz. Mon.	den 24 ^{ten} . A.	27	.4;	25		en n. F.	26	8,	22	26	11,	7

•

Win	n d e.	The	rmome	eter.	Hygrometer.		
Vorm.	Nachm.	Maxim.	Minim.	Medium.	Ma- xim.	Mi- nim.	Me- dium
W. O.	SSW.	18,0	8,0	12,48	770	510	678,
W. O.	ONO.	17,8	4.5	13,28	812	650	753,
NO.	0.	19,4	7,6	14,54	820	717	780,
W. NO.	NNW.	19,8	6,0	13,70	812	600	736,0
N	NW. NO.	18,6	. 7,0	13,57	825	636	757
. WNW.	NW.	19,0	5,8	14,11	1817	674	772,
NNO.	NNO.	16,7	. 5,5	13,16	821	693	779,
NO.	oso.	18,0_	5,0	12,22	815	730	780,
SW. SO.	ono.	18,6	3,4	13,59	830	622	768,
W'.	NW.	18,0	7,4	12,32	· 773	704	748,
wsw.	wsw.	18,2	8,0	14,47	823	. 582	750,
sw. o.	NW. SO.	19,5	7,0	13,73	७०६	638	729,
. NW.	NW.	.12,2	8,3	10,06	675	585	622,
NW.	NO.	11,3	7-4	9,51	680	514	596,
NO. SW.	W. NO.	15,0	10,0	12,44	710	- 535	627,
NO.	ONO	16,8	10,0	14,12	787	564	712,
O.	0.	,19,0	8,2	15,01	846	6.19	784
NW.	NNW.	19,5	10,0	16,42	812	614	744,
n.	0.	20,3	9,0	16,28	930	565	795,
0.	O. NW.	22,2	10,0	18,20	835	670	777,
- W.	W.	15,8	10,8	13,20	802	600	721,
WNW.	W.;	13,0	-9,0	10,92	775	648	712,
NW.	NW	. 8,0	6,8	7,41	776	625	692,
- N.	N.	9,0	5,7	7,21	803	627	751,
N.	WNW.	y17,6	4,2	8,63	850	660	787,
- 7. SW.	SW. O.	13,7	6,0	10,64	813.	645	745
0. W.	NW. O.	17,7	8,0	13,16	,800	535	689,
5 . O.	0.	18,3	7,4	13,05	774	436	607,
0.	ONO.	21,6	9,0	16,31	.810	556	739,
WNW.	NW.	18,5	- 12,0	14,82	765	556_	7.01,
NW.	NW.NO.	14,7	10,0	12,31	755	613	701,
		22,2	3,+	12,93	930	436	727,
£ 11-	سسمنس	المستنوسية أواما أوا				البالغ منجون	

Mo-			B	a	r o	m	e t	e r				
Tag.	Stunde.	Ma	zimu	n.	Stu	inde.	· M	nimu	m.	N	lediu	3.
1.	10 A.	27"	1///	, 34	6	F	27	1 0///	,98	27	1 1///	, 16
2.	6, F.	27	1,	21	6	A.	26	11,	77	27	0,	52
3.	3 F.	26	11,	11	11	A.	26	8,	28	26	9,	58
4.	10 ½ A.	26	9,	90	5	F.	26	8,	22	26	. 8,	89
5.	10 1 A.	26	11,	67	4 1	F.	26	10,	61	26	10,	14
6.	9 A.	27	0,	84	5	F.	26	11,	89	27	0,	40
7-	10 1 F.	27	1,	65	6	Λ.	27	0,	91	27	1,	33
8.	9 1 F.	27	2,	23	6	۸.	27	ı,	11	27	1,	68
-9-1	.6 F.	27	ı,	62	6	۸.	27	0,	83	27	ı,	22
ic.	10 A.	27	2,	32	2.	4 F.	27		07	27	1,	75
II.	6 F.	27	2,	06	. 8	Λ.	26	11,	58	27	0,	78
12.	4 F.	26	11,	14	2	A.	26	8,	88	26	9,	_83
13.	10 F.	26	9,	79	4	A.		9,	21	26	9,	53
14.	8 F.	26	9,	75	8	A.	26	8,	<u> 9</u> 6	26	9,	46
15.	9 ½ A.	26	8,_	83	6	F.	26	8.	_27	26	8,	45
16.	9 ½ A.	26	10,	63	4	F.	26	8,	86	26	9,	80
17.	10 A.	27	0,	19	4	F.	26	11,	17	26	11,	84
18.	10 F.	27	0,	52	6	۸.	26	11,	δt	27	0,	10
19.	8 F.	27	0,	02	6	Λ.	26	10,	97	26	11,	51
20.	9 F.	26	11,	07	7	A.	26	10,	32	26	10,	78
21.	11 F.	26	11,	47	б	Λ.	26	11,	05	26	11,	35
22.	to F.	27	0,	00	4	۸.	26	11,	49	26	11,	74
23.	9 A.	27	2,	10	4	Ė.	27	0,	17	27	_1,	11
24.	10 A.	27	4,	25	5	F.	27	.2,	74	27	3,	70
25.	8 F.	27	4,	19	8.	10 A.	27	2,	88	27	_3,	62
26.	5 F.	27	1,	91	10	<u>1</u> Λ.	27	0,	16	27	0,	95
27.	7 F.	26	11,	49	3	Λ.	26	10,	78	26	11,	14
28.	7 F.	26	11,	60	7	۸.	26	10,	88	26	11,	28
29.	10 1 A.	26	11,	94	2.	5 F.	26	11,	34	26	11,	72
30.	5 F.	26.	11,	87	4	A.	126	10,	69	26	11,	24
31.	10 A.	27	1,	26	4	F.	26	11,	48	27	0,	38
Im ganz. Mon.	den 24 ^{ten} . A.	27	.4;	25		en n, F.	26	8,	22	26	11,	77

•

Wit	n d e.	The	rmom	eter.	Hygrometer		
Vorm.	Nachm.	Maxim.	Minim.	Medium.	Ma- xim.	Mi- nim.	Me diu
W. 0.	ssw.	18,0	8,0	12,48	770	510	678
W. 0.	ono.	17,8	4.5	13,28	812	650	753
NO.	0.	19,4	7,6	14,54	820	717	780
W. No.	NNW.	19,8	6,0	13,70	812	600	736,
N. ·	NW. NO.	18,6	7,0	13,57	825	636	757
WNW.	NW.	19,0	5,8	14,11	817	674	772
NNO.	NNO.	16,7	. 5,5	13,16	821	693	779
NO.	oso.	18,0	5,0	12,22	815	730	780,
SW. SO.	ONO.	18,6	3,4	13,59	830	622	768,
· W'.	NW.	18,0	7,4	12,32	. 773	704	748,
wsw.	wsw.	18,2	8,0	14,47	823	582	750,
sw. o.	NW. SO.	19,5	7,0	13,73	906	638	729,
NW.	NW.	12,2	8,3	10,06	' 075	585	622,
NW.	No.	11,3	7.4	9,51	680	514	596,
NO. SW.	W. NO.	15,0	10,0	12,44	710	. 535	627,
NO.	ONO	16,8	10,0	14,12	787	564	712,
0.	0.	,19,0	8,2	15,01	846	619	784
NW.	NNW.	19,5	10,0	16,42	812	614	744,
0.	0.	20,3	9,0	16,28	930	565	795,
0.	O. NW.	22,2	10,0	18,20	1835	670	777,
w.	W.	15,8	10,8	13,20	802	600	721,
WNW.	W.;	13,0	.9,0	10,92	775	648	712,
NW.	NW.	. 8,0	6,8	7,41	776	625	692,
N.	N.	9,0	5,7	7.21	802	627	751,
N.	WNW.	,11,6	4,2	8,63	.850	660	787,
O. SW.	SW. Q.	13,7	6,0	10,64	813.	645	745,
50. W.	NW. 0.	17,7	8,0	13,16	800	535	689,
0.	0.	18,3	7,4	13,05	774	436	607,
0.	ONO.	21,6	, 9,0	16,31	.810	556	739,
WNW.	NW.	18,5	12,0	14,82	765	556_	701,
NW.	NW.NO.	14,7	10,0	12,31	755	612	701,
_		22,2	3,+	12,93	930	436	727,

. 1

Witterung.

Summarische
Uebersich
der
Witterung.

100000000000	20000000000000000000000000000000000000	O:COCCOCCOCC	
Vormittag.	/ Nachmittag.	Nachts.	·
Vermischt.	Gew. Reg. Verm.	· Heiter.	Heitere Tage
Heiter.	Heiter. Wind.	Heiter. Wind.	Schöne Tage
Heiter,	Schön.	Heiter. Schön.	Vermischte Tage
Vermischt.	Vermischt.	Schon. Heiter.	Trübe Tage
Heiter.	Schön. Heiter.	Heiter.	Windige Tage
Heiter	Verm. Wind.	Heiter. Schön.	Stürmische Tage
Schön.	Schon. Wind,	Heiter.	Tage mit Regen
Heiter.	Heiter. Wind.	Heiter.	Tage mit Nebel
Heiter.	Heiter. Wind.	Heiter.	Tage mit Gewitt
Vermischt.	Verm. Tr. Wind.	Heiter.	
Schön.	Heiter.	He iter.	Heitere Nächte
Vermischt.	Tr. Rogen. Wind. entfornt Gow.	Trüb.	Schöne Nächte Verm. Nächte
Trüb.	Regen. Trüh.	Trüb.	Trübe Nächte
Trüb.	Regen. Trüb.	Trüb. Regen.	Nächte mit Wind
Regen. Trüb.	Verm. Wind.	Schön, Heiter.	Nächte mit Stur
Vermischt.	Rog. Wind. Verm.	Heiter.	Nächte mit Rege
Heiter.	Heiter.	Schön.	Nächte mit Ger
Vermischt.	Verm. Wind.	Schön. Heiter.	ter
Heiter.	Heiten	Verm. Schön.	Betrag des Re
Schön,	· Vermischt.	Sturm. Rog. Gew.	23 & Linien
Trüb. Regen.	Verm. Regen.	Trüb. Regen.	. •
Trüb.	Trüb. Wind.	Trüb.	Herrschende W
/erm. Trüb. Reg.	Trüb. Wind.	Trüb. Wind.	NW. ONO
Trüb. Wind.	Trub. Wind.	Trub! Verm.	Zahl der Beob
Vermischt.	Vermischt,	Trüb.	tungen, 308
Trüb, Verm.	Trüb.	Vermischt.	
Trüb. Verm.	Verm. Regen.	Schön. Heiter.	
Nebel, Schön.	Schön,	Heiter.	
Heiter,	Vermischt,	Schön.	- '
Trüb.	Trüb. Gew. Reg.	Trüb.	
Trüb,	Trüb. Regen.	Schön.	
•			•
	•	•	



Ueber den

Salzburger Vitriol

40m

Akademiker Genten.

(Aus einem Schreiben an dem Herausgeber.)

Sie wissen; dass der Salzburger Vitriol seit sehr langer Zeit berühmt ist und, seines höheren Preises ungeachtet, von Färbern in vielen Fällen vorzugsweise angewandt wird. Nicht minder wird Ihnen bekannt seyn, dass er bisher für ein Gemisch von Eisen- und Kupservitriol gehalten, und ein dergleichen künstlich dargestelltes nicht selten für echten Salzburger Vitriol betrüglicher Weise verkauft worden:

Die Untersuchung aber, welche der königl. Bergwerks-Eleve Carl Schmitz mit den beiden in den
Handel kommenden Sorten Salzburger Vitriols kürzlich unter meinen Augen anstellte, hat gezeigt, daßs
noch eine dritte Grundlage, außer dem Eisen - und
Kupferoxyde, darin vorhanden ist. Als eine Auflosung desselben durch Sieden mit etwas Salpetersalzsaure auf die hochste Stuffe der Oxydation gebracht
worden und hierauf durch vorsichtige Fällung erst
Journ. f. Chem. u. Phys. 5. Bu. 4. Heft.

das Eisenoxyd, dann das Kupferoxyd geschieden wurde, entstand auf fortgesetztes Zugießen von Kali noch ein ganz weißer Niederschlag, der sich in der weiteren Prüfung bald als Zinkoxyd erwieß, (durch Auflöslichkeit in kaustischem Kali und Ammonium, die schön citronengelbe Farbe des ausgewaschenen und getrockneten Niederschlages beim Glühen und das Wiederweißwerden beim Erkalten u. s. w.) Die Verhältnißmenge desselben gegen die andern Oxyde ist sehr groß, und in heiden Sorten des Vitriols verschieden.

Diese Beobachtung sollte wohl veranlassen, die Anwendbarkeit des Zinkoxydes als Beitzmittel in der Färberei, theils für sich theils in Verbindung mit andern Oxyden, weiter zu untersuchen. Mir ist nicht bekannt, daß man auf dem von Hrn. Kurtz angetretenen Wege (N. allg. Journ. d. Chem. Bd. 5. S. 468 fg.) fortgegangen wäre.

Der untersuchte Vitriol erschien vollkommen gleichartig; auch mit der Lupe ließen sich nicht verschieden gefarbte Krystalle wahrnehmen. Er ist also wirklich eine Verbindung der Säure mit dreitacher Grundlage, und nicht ein Gemenge mehrerer Vitriole. Ich wünschte deßhalb die primitive Form dieser Verbindung kennen zu lernen und löste zu diesem Behuf einen Antheil davon in eben hinreichender Menge Wassers auf, um durch Verdunsten an freier Luft regelmäßige Krystalle zu bekommen. Allein hiebei zerlegte sich die Verbindung; nachdem sich gelbe Flocken von überbasirtem schwefelsauren Eisenoxyd ausgeschieden hatten, krystallisirte sich zuerst Eisenvitriol (wegen seines Oxydationszustandes von grasgrüner Farbe), darauf efflorescirte Ku-

pfervitriol an den Wänden der Schale und eine wenig gefärbte Mutterlauge enthielt vorzüglich das schweselsaure Zink.

Scheint es Ihnen nicht auch, daß wir hier wieder einen Fall haben, in welchem wir den Krystallisationsprozess als tief wirkenden chemischen Prozess erblicken? In den Hütten, wo die großen Massen concentrirter Lauge auf einmal dem Anschießem
durch Abkühlung übergeben sind, krystallisirt sich
jene vielsache Verbindung; in unserm Fall, wo wirdiese Verbindung, in Wasser aufgelost, der Krystallisirung durch Verdunsten, (Verminderung des Anflösungsmittels,) überlassen, zerstält sie in mehrere
einfache Verbindungen.

Sie könnten mir die Bemerkung machen, dass in dem letztern Fall eine neue Potenz mitwirke, namlich die Zustandsänderung des Eisenoxydes durch höhere Oxydirung. Ich kann: nun zwar, daß dieser Umstand von Einfluß seyn möge, nicht geradezu leugnen, weil ich die Erfahrung nicht habe, dass audl in einer Lauge, welche das Eisen auf dieser Oxyda. tionsstufe enthalt, dennoch eine ahnliche vielfache Verbindung entsteht, wenn sie unter denselben Umstanden krystallisirt. Zu viel Gewicht aber dürfen Sie auf jenen Umstand nicht legen, weil ich Ihnen die Erfahrung abnlicher Erfolge entgegensetzen (kann, wo er nicht ins Spiel kommt. Wenn Sie bestimmte Mengen von verdünnter Schwefelsaure und kohlensaurem Kali (nach Lowitz), oder derselben Saure und schwefelsauram Kali, mit einander auflösen, und lassen die Flüssigkeit erkalten, so krystallisirt Ilmen das saure schwefelsaure Kali. Lösen Sie nun von diesem einen Antheil in hinreichender Menge kalten

336 Gehlen über den Salzburger Eisen-Vitriol.

Wassers auf und überlassen Sie die Flüssigkeit gelinden Verdunstung: Sie werden, wie dieses von Mehreren beobachtet ist, Krystalle von schweselsauren Kali in der sauren Lauge anschießen sehen *.

Ich würde, wenn Sie dennoch auf dem angeführten Punkte bestehen sollten, noch die Anforderung an Sie machen, über den Umstand Aufklärung zu gehen, warum die Verbindungen der genannten drei einzelnen Basen mit Schwefelsaure, da sie doch ungleiche Grade der Krystallisirbarkeit und Auflöslichkeit haben, in Folge derselben nicht auch im oben erwähnten Fall einzeln durch einander krystallisiren, in dem Maaße wie die Lauge erkaltet, sondern zu Einer gleichartigen Verbindung zusammentreten?

Bemerkenswerth ist noch, dass auch bei jenem Krystallisirungsprozess im Großen eine werschieden geartete Mutterlauge übrig bleibt, welche man aus der einen der bestehenden zwei Hütten in die andere bringt und nun noch in dieser benutzt. Vermuthlich bleibt sich die Verbindung unter bestimmten Umständen immer gleich in den Verhältnismengen der drei Grundlagen. Ich werde suchen, regelmäßige Krystalle zu erhalten und Ihnen dann einmal weitere Nachricht darüber gehen.

Berthollet, wie Sie wissen, gedenkt dieses Umstandes auch; nur ersählt er die Erscheinung nicht gans der Ersahrung gemäß, sondern, wie es scheint, mehr in Folge der Ansicht, welche er sich gebildet hat, indem Anfangs auch noch ein saures, (nur weniger saures, und so fort mit jedem Anschießen schuß ein stärke saures) schweselsaures Kali anschießen soll.

Ueber

Metallvegetationen,

YOM

Dr. WILH, ZIMMERMANN *).

Die so ehen mitgetheilten Bemerkungen des Herrn Akademikers Gehlen über die chemische Wirksamkeit der Krystallisationskraft erinnern den Herausgeber dieses Journals, für welchen dieselben, in Beziehung auf seine B. 5. S. 49 f. gegebenen Ansichten der Krystallelectricität, noch beson leres Interesse haben, an die merkwürdigen Erscheinungen der Metallweiter verfolgt, vielleicht am die, vegetation, meisten geeignet seyn mochten über das dunkle in einander greifende Spiel chemischer, electrischer und krystallinischer Krafte mehr Licht zu verbreiten. Bekanntlich haben Herr v. Grotthus und Sylvester, jeder von beiden auf eigene Weise, in Gehlens J. d. Ch. u. Ph. B. 1. S. 539. u. B. 5. S. 110. durch entscheidende Versuche dargethan, dass die Metallvegetation unter dem Einflusse der Electricität erfolge und da hiebei, gemass dem Urtheile der französischen Chemiker, gemeine chemische Anziehung den Pro-

^{*)} Auszug aus dessen Einladungsschrift: "über einige die Metallvegetation begleitende Phänomene. "Gielsen 1811.

zess zu beginnen, electrische Wirksamkeit lediglich ihn fortzusetzen schien: so war, es nur nothig, in dieser Beziehung an das Grundphänomen des Galvanismus, nämlich an die auf einer, mit benetzten reagirenden Papieren belegten, Zinkplatte zu gleicher Zeit auftretenden negativen und positiven Pole zu erinnern, (s. Gehlens Journ. d. Ch. u. Ph. B. 7 S. 160. f.) um zu zeigen, dass diese merkwürdigen Metallreductionen auch unter dem Einflusse derselben electrischen Kraste beginnen, durch deren Wirksamkeit sie, in mannigsaltigen krystallinischen Bildungen, welche schon Ritter den electrischen Staubsiguren Lichtenbergs verglich (B. 7. S. 56. von Gehlens Journ.) fortdauern.

Diese Versuche hängen mit den zuerst von Bucholz in einer Zinnaustosung beobachteten merkwürdigen Reductionen und Krystallisationen zusammen, welche, wie Ritter gezeigt hat, ihre Entstehung einer galvanischen Kette aus zwei slüssigen und einem sesten Leiter verdanken. Manche, namentlich die von der oxydirten Salzsaure dargebotenen, Erscheinungen sind hiebei noch nicht vollständig ausgeklart. Auch die gleichfalls zuerst von Bucholz beobachtete und in Gehlens Journ. d. Ch. u. Ph. B. 7. S. 756. mitgetheilte Messingbildung auf nassem Wege gehort hieher und wenig ausgeklärt ist es noch, ob und wie Electricität in diesen Fällen, zur Metalllegirung mitwirke.

Man sieht, dass sich hier ein weites Feld der Untersuchung eröffnet, zu dessen Bearbeitung uns jeder Beitrag wilkommen seyn wird. Es ist zu wünschen, dass die Versuche des Herrn Dr. Zimmermann über diesen Gegenstand auch von andern

wiederholt und bestätiget werden mögen. Daher sollen dieselben hier, zu weiterer Prüfung und Verfolgung, wozu der H. V. selbst Hoffnung macht, vorgelegt werden:

"Ich wählte sagt Herr Zimmermann weil die dendritischen Gebilde der Natur nur auf der Flache vorkommen zu meinen Untersuchungen über Metallvegetationen, horizontal liegende Platten verschiedener Art, gemeiniglich vom Glase, auf welchen Metallsolutionen dunn verbreitet und mit desoxydirenden Metallen in Berührung gesetzt wurden. Diese Art der Metallvegetation nenne ich Flächenvegetation, weil sie auf die Flache, projicirt sich hiedurch von der kubischen, welche in die Höhe, Breite und Tiese auswachst, hinlanglich unterscheidet. Bevor ich jedoch die Versuche selbst näher entwickle gebe ich von den Metallen, ihren Auflösungen und den zur Basis dienenden Körpern folgende tabellarische Uebersicht: Es wurde angewandt:

Wis-

muth

salzsaures Gold salpetersaures Silber salpetersaures) Quecksalzsaures salzsaures Nickel schwefelsaures salzsaures salpetersaures schwefelsaures salzsaures salpetersaurés phosphorsaures arseniksaures essigsaures

salpetersaures salzsaures · essigsaures *benzoesaures · * in Natron auf-

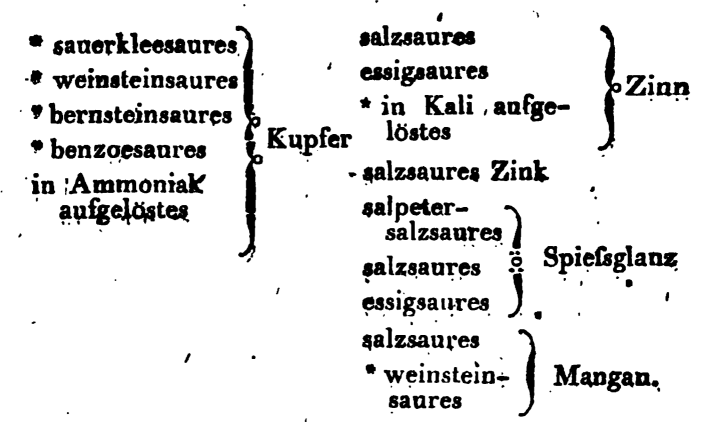
gelostes

* - Kali aufgelöstes

salzsaures Arsenik salzsaures * schwefelsaures

Kupfer, * salpetersaures

* essigsaures salzsaures Kobalt Blei



In dieser Reihe von Salzen zeigen die salzsauren und schweselsauren die stärkste, die mit einem * bezeichneten, unmerkliche, oder keine vegetative Wirkung."

Der H. V. glauht bei seinen Versuchen gewisse Anziehungen und Abstossungen bemerkt zu haben; Erscheinungen, die sehr wichtig waren, wenn sie sich auf gewisse Gesetze zurückehringen ließen, die aber allerdings noch viel Zweisel erregen und welche wir eben darum unangeführt lassen, weil wir lieber den H. V. bitten möchten, diesen interessanten Gegenstand noch weiter zu versolgen.

Der H. V. hebt ferner den Einfluss der Spitzen heraus auf Begünstigung der Metallvegetation. "Man gebe, sagt er, einem Draht etwa eine parabolische Krümmung: so wird er z. B. in salpetersaurer Wismuthauslösung, wenn die Seitenvegetation kaum noch bemerkbar ist, an beiden Enden schon die schönsten Sectorslächen gebildet haben. Biegt man den Draht in einen spitzen Winkel, so werden die drei Spitzen zugleich vegetiren."

Da ein zugespitztes Metall als ein feiner vertheiltes angesehen werden kann, das eben deswegen leichter angegriffen wird: so ist dieser vortheilhafte Einfluss der Spitzen auf Metallvegetation von selbst einleuchtend. Dennoch wollen wir uns hiebei an die von Herrn Apotheker Gruner gemachte und schon in Gilberts Annalen der Physik B. 8. 222 f. u. XI. 150. mitgetheilte Beobachtung erinnern, welche indess noch weiterer Prüfung und. Aufklärung bedarf, dass salpetersaures Silber aus seiner mit Wasser verdünnten Auflösung durch reines Silber krystal-1 linisch gefallt wird, wenn man in die mit der verdünnten Silberauflösung gefüllte Röhre ganz feine einander mit den Spitzen entgegenstehende Silbernadeln bringt. Herr Gruner versichert ganz reine Silbernadeln angewandt und diese, wenn sie vorherbei der galvanischen Säule gebraucht worden waren, sorgfaltig gefeilt zu haben, so dass man wohl schwerlich an eine electrische Ladung der Nadeln (in Ritters Sinne) denken kann. Die Spitzen der Nadeln und ihr wechselseitiges Entgegenstehen schien, nach Gruners Versicherung, in diesen noch nicht gehörig -aufgeklärten Versuchen von Einfluß. Um so weniger dürsen wir Anstand nehmen, das Folgende aus der vor uns liegenden Schrift des H. D. Zimmermann auszuheben, was für die Theorie der offenen galvanischen Kette von Interesse werden konnte:

"Man nähere seine Stahldrähte in salpetersaurer Wissmuthauslösung 2-4 Linien einer Kupserscheibe an. Es werden bald, an beiden Endpunkten
jener Drähte, Halbkreise zum Vorschein kommen,
von welchen der an der Kupserseite sieh zur ellipsoidischen Sectorstäche dehnen; der entgegengesetzte

aber, sich runden wird. Bringt man in den Wirkungskreis des vegetirenden ein gleichartiges, oder ein näher nach dem Silberpol liegendes Metalt, so ist diese Erscheinung durch die ganze Metallreihe, und in allen wirksamen Auflösungen derselben, allgemein, und endet in der Berührung des vegetirenden mit dem erregenden Metall. Zieht sich jedoch um letzteres eine Oxydsphare her: so effloresciren anfänglich nur die abgekehrten Seiten, oder es zeigt die zugekehrte, abgestumpste Aestchen, welche dann, sich dunkler färbend, beerenartige Früchte zu tragen scheinen, die z. B. in der Auflösung des Zinns und Eisens in Salzsaure, worin Kupfer und Zink auf einander wirken, dem Ganzen die Gestalt der fruchtkeimenden Rennthierslechte (Baeomyces rangif.) ertheilen. Aus diesen breiten sich Zweige gegen das erregende Metall, gewöhnlich zuerst aus der Legirung der beiden Metalle in die Reinheit des letzteren übergehend, aus. Diess giebt ein Mittel an die Hand, die schlummernde Vegetation zu wecken und ihr verzögertes Treiben zu beschleunigen. So schien ein Kupferdraht in salzsaurer Goldauflösung nicht zu keimen, als bis man seiner Spitze ein Goldstäbchen gegenüber brachte; denn jetzt brach ein Goldzweig aus ihm hervor und rankte gegen den Stab. In einer salzsauren Arsenikauflösung wurde ein unfruchtbares Eisenstäbeken, welchem man eine Kupferplatte gegenüber legte, von den schonsten Metallgebuschen des Arseniks umwuchert. Ein Kohlenscheibchen wurde mit essigsaurer Bleizussbeung, dem schon umwachsenen Zinkstab gegenüber, in Berührung gebracht. Die peripherisch ausstrahlende Bleivegetation, zog eich bald zur Kohle heruber und das

Wachsen nach andern Richtungen schien völlig zu erschlaffen. Die Kohle wurde auf die entgegengesetzte Seite gebracht, und schnell lebte hier die Vegetation auf, indem mehrere Zweige zur Kohle fort wuchsen. In salpetersaurer Quecksilbersolution strömte vom herstellenden Eisenstab, gegen zwei Wissmuthstäbe, ein zwiesacher, astreicher Fächer von (Wismuthamalgam?) Zwei convergirende Eisenstäbe in salzsaurer Spiesglanzauflösung, wurden bis auf 2½" einer Kupferplatte genahert; sie trieben bald fächerförmige ausgebreitete Aeste, his zur Berührung des Kupfers. Dieses wurde jetzt 1 ½ " zurückgerückt, und aus den vorigen zusammengewachsenen, Fachern brach ein zweiter, kleinerer hervor. Man konnte, bei wiederholtem Verfahren, auf diese. Weise 4 Facher, in abnehmender Große, auseinander hervorrufen. Als man dagegen von einem Zinkdraht, in salzsaurer Eisenauslösung, den erregenden Silberstab entfernte: so fiel die reich ausströmende Eisenvegetation zusammen. Man brachte jetzt den Silberstab an die andere Spitze, und es entkeimten Gebüsche. Auf diese Weise kann man willkührlich die Vegetation hier aufblühen, dort verwelken lassen, und da sie sich stets dem erregenden Metali nachzieht, die Richtung dieses Zuges bestimmen."

Der Hr. Verf. geht zu anderen Versuchen über, "Ich umschüttete, sagt er, ein Zinkstäbchen, in salzsaurer Kupferauflösung, mit dem Protoxyd des Blei's. Die vegetativen Kupferstrahlen stellten die berührten Theile des Oxyds her, und die ganze, zum Theil über das Niveau der Flüssigkeit erhobene, Masse wurde vollständig kergestellt, behielt jedoch das lockere, schwammige Ansehen des Oxydes. Koh-

lensaures Kupferoxyd, in salzsaures Zinn gebracht, wandelte sogleich die grüne Farbe in braunrothe, nach der bekannten desoxydirenden Eigenschaft des gelosten salzsauren Zinns und ging in Vegetation über, sobald die Zinnstrahlen es berührten. her schattirten Zinnkrystalle wurden hierdurch selbst reg linisch glanzend. Um eine Zinkplatto, in gleicher Lösung, trug ich, an entgegengesetzten Stellen, die Oxyde des Wissmuths und Kupfers. Beide wurden hergestellt, und vogetirten krastig, als die Spitzen der Zunkrystalle mit ihnen in Berührung kamen. Gleich einem Zauberstab berühret kaum der vegetirende Krystall das erdige Protoxyd; so wandelt sich dieses schon in glanzendes Metall. Selbst schwer zerlegbare Hyperoxyde, wie schwarzes Manganoxyd, wurden reducirt, oder legirten sich mit den vegetirenden Metallen. "

Nun kommt H. Z. auf das bei diesen Metallvegetationen sich darstellende Phänomen der Metallegirungen. Er erwähnt die intevessanten Versuche
von Bucholz über Messingbildung auf nassem Wege,
wovon sich, wie schon in Gehlens Journal der Ch. u.
Ph. B. 7. S. 759 gezeigt wurde, auch vortheilhafte
technische Anwendung erwarten läßt. Schon Bucholz
bemerkte, wenn aus einer Kupferauflösung vermittelst
des Zinkes reines Kupfer niedergeschlagen werden
soll, die Auflösung entweder freie Säure enthalten,
oder sehr concentrirt seyn müsse; im entgegengesetzten Fall aber Zinkkupfer und auf den Zwischenstufen mehr von dem einen oder von dem andera
Producte erhalten werde.

H. Z. beobachtete ahnliche Legirungen bei mehreren Metallen, deren Niederschläge eben darum

meist mehr oder weniger dunkel, glanslos oder in schattirten Metallfarben erscheinen und "merkwürdig ist es, fügt er hinzu, dass diese verschiedenen Farbenschattirungen in den Strahlenzweigen der Vege= tationsfläche als concentrische Kreise abwechseln. welche öfters aus dem schwarzesten Dunkel sich zum reinsten Metallglanz aufheitern. Man bringe z. B. eine Zinkplatte in salzsaures Kupfer, oder Wismuth, oder Silberauflösung: so werden sich im ersten Fall schwarzlichbraune mit hellrothen, im andern sammetschwarze mit aschgrauen, im dritten lichtbräunliche mit bleichsalben wechselnden, concentrisch fortschreitende Ringe zeigen, welche sich hier zu regulinischem Glanz läutern, dort zur tiefesten Dunkelheit znrückekehren werden." Vorzüglich auf Wismuth und Spiessglanzvegetationen macht der H. V. in dieser Hinsicht aufmerksam. "selbst in salzsaurer Goldsolution wurde der herstellende Kupferstab mit dunkelfarbigkeimendem Metall umgeben, das am aussersten Saum vom Lichtglanz des Goldes umflossen war. So sind ferner fast alle Niederschläge des Silbers, mit andern Metallen, nicht silberglanzend, sondern mehr oder weniger schattirt. Das Gleiche gilt, nach vielfachen Versuchen, von allen übrigen Metallen. Allgemein tritt dieses interessante Phanomen überall da hervor, wo die Losungen der Metallsalze, oder die Auflösungen der Metalle, mehr oder weniger wasserreich sind; sie mögen übrigens freie Saure enthalten, oder nicht. War aber die Lösung des Metallsalzes sehr concentrirt, enthielt ilie souflösung selbst eine gewisse Menge freier Saure, aber kein Wasser; so wird mass.

vergeblich jene Erscheinung erwarten, oder sie wird sich nur schwach und unmerklich geben; indem die vegetativen Gebilde in gediegener, oft wenig getrübter Reinheit hervorgehen. Unterwirft man jene dunkelfarbigen Niederschläge der chemischen Analyse; so findet man, dass dieselben insgesammt Metallverbindungen, oder Legirungen des gefällten und fallenden Metalles sind."

Ein Instrument ähnlich dem Saussür'schen Kyanometer, das durch Metallstriche in Scalenordnung
die Hauptabstufungen der Farbe von einem Metall
zum andern angab, diente dem H. V. bei diesen Beobachtungen. Am schönsten fand er die Legirungsstufen in Mischungen von Metallsolutionen, z. B. des
schwefelsauren Kupfers und salzsauren Zinnes oder
Wismuths, mit Zink in electrische Thatigkeit versetzt.
, Hier zeigen sich nämlich oft mehrfache Metallverbindungen, gepaart mit dem Hervortreten der einzelnen Metalle, welches wieder abwechselt mit verschiedenartigen Nüancen der Legirungen. Es scheinen auf diesem Wege Metallverbindungen möglich,
welche im Feuer schwer oder nicht gelingen."

Zum Schlusse werde noch folgender artiger Versuch erwähnt:

"Ich brachte, sagt der H. V. in die stark gesättige Auslösung des salzsauren Zinns eine amalgamirte Zinkplatte. Auf eine überraschende Weise, schoßen in einer Secunde (5-8") lange, spießförmige Zinnkrystalle an, und verschwanden ehen so schnell, da das Quecksilber von der Platte aus, sich blitzschnell über dieselben hin verbreitete, und nich über Vernich-

tung mit gleicher Schnelligkeit sich wieder unter die Scheibe zurückezog. Es ringen sich neue, aber schwächere Formen hervor; und alle werden, von dem plotzlich sich über sie ergießenden Quecksilber vernichtet. Bei diesen Versuchen scheint es auf die Menge des adhärirenden Quecksilbers anzukommen; ob es sich über das vegetirende Metall blos amalgamirend hinziehen, oder wenn jenes vorangeht, ihm zerstörend folgen soll."

Ueber das

Tellurhydroid

TOR

Humphry Davy *).

Ritter erzählt, dass unter allen metallischen Leitern, mit welchen er durch negative Electricitzt Kali-

^{*)} Der Leser vergleiche B. 3. S. 347. d. J. wo sich diese Abhandlung (geslissentlich dort, aus angegebenem Grund, übergangen) anschliesst. Hier, wo in der vorhergehenden Abhandlung von den unter dem Binflusse der Electricität stehenden Metalllegirungen die Rede war, wird sich füglich die merkwürdige unter gleichem Einflusse zwischen Tellur und Kalimetall' erfolgende anreihen. Vielleicht das auch bei jenen Metallvegetationen öftere nicht die teinen Metalle sondern die Hydroide derselben verbunden sind, oder wenigstens durch diese erst die reinen Metalllegirungen eingeleitet werden. Mit dem Tellur scheint sich übrigens eine noch unentdeckte Reihe von Metallen zu eröffnen, welche sich zum Hydrogen eben so verhalten, wie die andern zum Oxygen; und schon diese einsige, unsern Forschungen eine neue Richtung gebende, Entdeckung wäre hinreichend zu denkbarem Andenken an Ritters Verdienste aufzufordern. Davys kier übersetzte Abhandlung beziehet sich übrigens auf die Mittheilungen Ritters in Gehlens Journ. der Ch., Ph. und Miner. B. S. d, H; B. 445.

metall zu erhalten suchte, Tellur das einzige war, wobei keines erschien. Er stellt die sehr merkwürdige Thatsache auf, daß wenn man die electrische Kette im Wasser durch zwei Flachen von Tellur schließt sich Oxygen an der positiven aber kein Hydrogen an der negativen Seite entbindet, indem hier blos ein brauner Staub abgesondert wird, den dieser Naturforscher für ein Hydroid *) des Tellurs ansieht.

Diese Wirksamkeit des Tellurs auf Wasser ist so verschieden von denen der andern Metalle, daßs sie nothwendig die Ausmerksamkeit der Chemiker auf sich ziehen muß. Ich habe mehrere Versuche über diesen Gegenstand angestellt, so wie über die Wirksamkeit des Tellurs auf Kalimetall.

Wenn das Tellur im Wasser positiv electrisirt wird, so entwickelt es Sauerstoffgas; wird dieses Metall aber negativ electrisirt (die Volta'sche Batterie bestand aus mehr als 500 Lagen): so erscheint eine purpurrothe Flüssigkeit, die sich im Wasser verbreitet, welches sich allmahlich trübt, dunkel wird und endlich einen braunen Staub absetzt. Ich finde, dass diese purpurne Flussigkeit eine wässerige Auflösung der Verbindung von Tellur und Hydrogen ist, welche in diesem verdünnten Zustand auf das Oxygen der gemeinen Lust im Wasser wirkt, nach und nach einen Theil seines Hydrogens verliert und zu einem sesten Tellurhydroid wird. Wird dieses

^{*)} Die Bildung des Wortes "Hydroid" dessen ich mich bediene, findet der Leser B. 5. S. 252. d. I. gerechtfere
tiget.

d. H.

Journ. f. Chem. u. Phys. 5. Bd. 4. Heft.

saure oder Schwefelsaure enthalt, so bekommt man es bei gewöhnlicher Temperatur in der Gestalt eines freien Gases, das man auffangen und prüfen kann.

Ich electrisirte Kali negativ an einer Tellurflache und bediente mich dazu eines Theiles des großen nach einem neuen Plan gebauten Volta'schen Apparats *) im Laboratorium des koniglichen Insti-Ich wandte 1000 Doppelplatten an; das Kali war nicht besonders entwässert worden. waltigste Wirkung erfolgte, es wurde das Tellur unter starker Warmeentbindung angegriffen und eine metallische Masse gebildet, an Farbe dem Nickel ahnlich. Diese Materie, von Wasser berührt, entflammte weder, noch brauste sie; aber sie farbte das Wasser schon purpurroth; sie löste sich übrigens ganzlich auf, diese lebhaste Farbe darin be-. wirkend. Ich sah sogleich daß alles Hydrogen, welches in den gewöhnlichen Fällen durch die Wasserzersetzung erhalten worden ware, 'sich hier mit dem Tellur vereiniget fand und Tellurwasserstoff, um so zu sprechen, mit dem Kaliumoxyd, d. h. dem Kali, eine eigenthümliche im Wasser lösliche Verbindung gebildet habe, Diess war in der That der Fall; denn ein wenig schwache Salzsaure in die Mischung gebracht, bewirkte darin ein gewaltiges Aufbrausen, und es zeigte sich ein starker dem geschwefelten Wasserstoff ähnlicher Geruch. Endlich erschien das metallische Tellur wieder bei Berührung der Lust und salzsaures Kali wurde in der Auflösung gefunden.

^{*)} Dessen Einrichtung ist schon B. 4. S. 3:4 in der Note angegeben.

d. H.

Es scheint mir offenbar, nach diesen Thatsachen, dass negativ electrisirtes Tellur auf Kali einwirkend Kalimetall, wie in allen andern Fallen, erzeugt und dass diese zwei Metalle eine eigenthümliche Verbindung bilden: diese Meinung wurde bestätiget durch die unmittelbare Wirkung des Kalimetalls auf Tellur. In der That als ich diese beiden Metalle in einer Retorte von grünem Glas, mit Hydrogengas erfüllt, mässig erhitzte: so verbanden sie sich mit großer Gewalt unter der lebhastesten Warme und Lichtentbindung, ein sprödes Gemisch bildend, unschmelzbar nahe bei Rothglühitze, von krystallinischem Bruche und von tieser Kupferfarbe. das Tellur im Uebermaass bei der Mischung war, oder selbst gleich dem Kalium an Menge, so entband diese Legirung, ins Wasser geworfen, kein Hydrogen; aber eine Verbindung von Kali und tellurhaltigem Hydrogen wurde gehildet, die in der Flüssigkeit aufgelöset blieb, und darin leicht durch eine Saure zersetzt werden konnte.

Die Stärke der gegenseitigen Verwandtschaft des Tellurs und des Kaliums machte mich glauben, dass man leicht das Kali werde zersetzen können durch gleichzeitige Einwirkung auf Kali und Telluroxyd mit glühender Kohle; und dieß zeigte sich wirklich. Ich mischte ohngefähr 100 Gran Telluroxyd mit 20 Gr. Kali und 12 Gr. gut geglühter Kohle; das Ganze wurde in einer gewöhnlichen Glasretorte erhitzt; ehe dieselbe roth glühte entstand hestige Wirkung, viel Kohlensaure wurde entwickelt, ein lebhastes Licht erschien in der Retorte, worin sich eine Legirung aus Tellur und Kalimetall fand.

Als ich Telluroxyd, welches mir Herr Hatchett zum Versuche gegeben und das ohne Zweisel durch Kali oder aus einer kalischen Auslösung niedergeschlagen war, mit Kohle zu reduciren versuchte, so sand ich, dass selbst nachdem es gewaschen war, noch so viel Alkali anhing, um eine Legirung von Kalimetall und Tellur zu veranlassen; aber Kalimetall war darin sehr wenig. Die Verbindung war stahlgrau, sehr zerbrechlich und weit schmelzbarer als Tellur.

Die Verbindung von Tellur und Hydrogen ist dem geschweselten Wasserstoss ähnlicher, als jedem andern Körper. Der Geruch dieser zwei Stosse ist fast gauz derselbe *). Wasser, welches Tellurwasserstossgas ausgelöset enthält, gleicht ansangs bleichrothem

^{*)} Die Achalichkeit zwischen diesen beiden Stoffen ist so groß, dass bet den Versuchen über die gegenseitige Wirkung des Tellurs und Kalimetalls, die, im Laboratorium meines Freundes Children, mit Children, Pepys und Warburton in Gesellschaft angestellt wurden, wir einige Zeit geneigt waren zu glauben, das Tellur enthalte Schwefel, der durch kein anderes Mittel als durch die Volta'sche Electricität, oder die Wirkung des Kalimetalls, zu entdecken sey. Diese Vermuthung wurde noch bestätigt durch einige Versuche über Schweselmetalle, die größtentheile, in den Kreis der Voltaschen Säule gebracht, das Hydrogen verschluckten. Indess die große Unwahrscheinlichkeit, dass in einer metallischen Auslösung Schwefelsäure, oder Schwefel, in irgend einem oxydirten Zustand vorhanden seyn konne, der nicht durch die Wirkung des Baryts bemerkbar ware, machte mich abgeneigt diese Folgerung anzunehmen; und in der That weitere Untersuchungen zeigten, dass die geprüste Substanz eine eigenthümliche neue Verbindung sey.

١.

Weine, bräunet sich aber bald und setzt an der Lust Tellur ab. Wenn aus einer alkalischen Auflösung des Tellurhydroids dieses neue Gas durch Salzsäure entwickelt ist: so rothet es feuchtes Lackmuspapier; mit etwas Wasser gewaschen verliert es diese Eigenschaft, wird aber zum Theil durch die im Wasser enthaltende Lust zersetzt; und es ist also nicht leicht zu sagen, ob die saure Eigenschaft ihm eigenthumlich sey, oder ob sie von ein wenig damit vereinter Salzsaure herrühre. In andern Beziehungen gleicht dieses Gas einer schwachen Säure, sich nämlich mit Wasser und den Alkalien vereinend. Es schlägt die meisten metallischen Auflösungen nieder; durch oxydirte Salzsaure wird es augenblicklich entmischt; es setzet sich ein Metallhäutchen ab, das sich bald darauf in salzsaures Tellur verwandelt *),

^{*)} Nach einem meiner Versuche scheinet es hinreichend Tellur im trockenen Hydrogengas stark zu erhitzen, um diese
beiden Körper zu vereinen. Aber ich kann nicht behaupten, daß diese Verbindung genau dieselbe sey, als die
oben beschriebene, weil ein Zusall mich, diese zu bestimmen, hinderte.

stoff ein Tritoxyd desselben Metalles sey, so würde die ehemische Theorie eine glückliche Einfachheit gewinnen und ihr gegenwartiges System würde allen den neu entdeckten Thatsachen angemessen seyn. Die reinen brennbaren Stoffe waren Metalle, fahig sich gegenseitig zu vereinigen und sich mit den Protoxyden zu verbinden. Einige dieser Grundlagen waren allein im Zustande der Verbindung bekannt, wie die Grundlagen des Schwefels, des Phosphors *),

liest. Denn wie wenig darauf ankommen wag, soferne wir una einmal verstehen, so möchte doch diese, wohl leid-lich klingende, aber durchaus unrichtige Zusammenziehung das Ohr des Kenners der griechischen Sprache beleidigen, d. H.

^{*)} Die Erscheinungen beim Electrisiren des Schwefels und Phosphors sprechen stark dafür, dass diese Stoffe mit Hy-Nach meinen ersten Versuchen drogen vereiniget seyen. über die Wirkung des Kalimetalls auf diese Substanzen echloss ich, dass sie Oxygen enthalten möchten, ob ich gleich schon im Anhange meiner letzten Bakerischen Vorlosung (s. d. J. Bd. I. S. 484 f.) sagte, dass diese Eracheinungen auch auf andere Art erklärt werden können. Lebhaftigkeit der Entzündung bei diesen Versuchen schien mir ein einleuchtender Grund für den Oxygengehalt dieser Körper, bis ich entdeckte, dass ähnliche Erscheinungen bei Vereinigung des Arseniks und des Tellurs mit dem Kalimetall erfolgen. De ich neulich einige Versuche austellte über die Wirkung des Kalimetalls auf den Schweiel and Phosphor, so wie auf geschweieltes und gephosphortes Wasserstoffgas: so fand ich, dass diese Erscheinungen sehr chieden sind nach den Umständen des Versuche einigen Fällen erhielt ich eine größere Gasmenge von dem Kalimetall, wenn es zuvor der Wirkung gewisser Körper ausgesetzt war, als dasselbe allein gegeben haben würde.

und die der Boraxsäure, Flussäure, Salzsäure; aber das Verhalten ihrer Verbindungen lässt auf ihre metallische Natur rathen. Die salzfähigen Grundlagen konnten betrachtet werden als Protoxyde, Deuteroxyde, oder Tritoxyde und das Verhältniss solcher Grundlagen zu den Säuren ließe sich bestimmen nach ihrem Verhalten zum Oxygen, oder nach dem eigenthümlichen Zustand ihrer electrischen Kraft.

Das Ganze der antiphlogistischen Lehre leitet nothwendig auf eine solche Ansicht hin; aber wenn man die Thatsachen unter andern Gesichtspunkten ansicht, so kann man Erklärungen finden, welche wenn auch nicht so einfach, doch eben so leicht, die Erscheinungen erläutern.

Wird Hydrogen, nach einer Hypothese auf welche ich mich schon oft bezog, als Prinzip der Verbrennbarkeit und Ursache der Metallisirung betrachtet, dann wird das Verzeichniss der einfachen Stoffe blos aus Oxygen, Hydrogen und den unbekannten

Ich setze diese Versuche noch fort und werde beld den Erfolg der Königlichen Gesellschaft mittheilen (vergl. Bd. 1. S. 501 f. d. J. was später geschrieben ist.) Die Idee, dass Oxygen in Schwefel und Phosphor enthalten sey stützet sich immerhin auf verschiedene Analogien. Das Verhalten beider zur Electricität als Nichtleiter ist dieser Meinung günstig. Ich finde auch, dass wenn Kali und Natrummetalt im Hydrogengase, das mit ein wenig atmosphärischer Lust vermischt ist, erhitzt werden, sie auch einmal das Oxygen und Hydrogen verschlucken und sich in brennbare nicht leitende Körper verwandeln, ähnlich den öligen und harzigen Stoffen.

Grundlagen bestehen; die Metalle und die festen brennbaren Stoffe, waren dann aus diesen Grundlagen und Hydrogen zusammengesetzt; die Erden, die fixen Alkalien, die Metalloxyde und die gewöhnlichen Sauren waren Verbindungen derselben Grundlagen und des Wassers,

Außer den Grunden, die ich schon früher für diese Ansicht aufgestellt hahe, bieten sich mir gegenwartig folgende als die starksten dar:

Erstens die Eigenschaften, die gewissen Korpern anzuhängen scheinen und nur nach der Natur ihrer Verbindungen mehr enthüllt oder verschleiert sind. So der Schwesel, mag er durch Verbindung mit Hydrogen entweder oder mit Oxygen in Wasser gelöst seyn, zeiget immer saure Eigenschaften; auch scheinet dieselbe Menge Schwesels, so wohl allein für sich, als mit Hydrogen vereint, als auch an die einfache, oder doppelte-Menge Oxygens gehunden stets, nach meinen Erfahrungen, sich mit gleicher Menge Atkali zu verbinden. Telluroxyd sowohl, als Tellurhydroid scheint gleiche Neigung zur Verbindung mit Alkali zu haben; auch wirken endlich die Alkalimetalle und die säurungsfähigen Basen mit der grösten Kraft auf einander.

Zweitens die Leichtigkeit, womit die metallischen Stoffe in allen den Fallen hergestellt werden, wo Hydrogen im Spiel ist. Ich brachte in schmelzende Bleiglätte zwei Platina-Polardrahte einer Saule aus 500 Doppelplatten von 6 Zoll. Es entstand ein Aufbrausen am positiven Pol und am negativen trennte sich eine schwarze Materie ab; aber kein Blei wurde hergestellt; während sich dieses Metall mit Lebhaftigkeit bildete wenn mit Wasser benetzte

Bleiglätte, oder eine Bleiauslösung, angewandt wurde. Man kann annehmen, dass hiebei der Unterschied in der electrischen Leitungskrast einige Verschiedenheit mache; immerhin aber bestärkt dieser Versuch die Idee, dass die Gegenwart des Hydrogens wesentlich zur Metallerzeugung sey.

Drittens: Oxygen und Hydrogen sind Körper, welche in allen Fallen sich gegenseitig zu neutralisiren scheinen; daher darf man bei den Producten der Verbrennung erwarten, dass die natürliche Wirksamkeit der Basen ausgezeichneter hervortreten wertle, was in der That der Fall ist *).

Obgleich Kali - und Natrummetall, mit Ammoniak in Berührung, nach meinen Versuchen nicht genau dieselbe Menge Hydrogens entwickeln, als bei
ihrer Wirkung auf Wasser: so ist es doch wahrscheinlich, daß dieser Unterschied von der Unvollkommenheit des Verfahrens **) herrühret. Ange-

^{.*)} In der oxydirten Salzsäure, fügt Davy hier gemäß seiner älteren Ansicht von derzelben bei, scheint die saure Wirksamkeit durch Oxygen abgestumpst, während sie wieder eintritt bei einem Zusatze von Hydrogen.

Es scheint immer dasselbe Verhältniss zu seyn zwischen der Menge des verschwundenen Ammoniaks und der Menge des entwickelten Hydrogens, nämlich so oft die Alkalimetalle auf Ammoniak wirken (vorausgesetzt dass dieser Stoff aus drei Theilen Hydrogen und einem Theil Azot dem Volumen nach bestehe) so bleiben in Verbindung zwei Theile Hydrogen mit einem Theil Azot, und frei wird ein Theil Hydrogen. Ein starkes Argument zu Gunsten der Theorie von den sesten Verhältnissen ist, dass die Mengen des Azots und der Alkalimetalle in jenen schmelzbaren Sub-

nommen nun, dass dieselbe Menge Hydrogens entwickelt werde, Kali- und Natronmetall mögen mit Ammoniak oder mit Wasser in Berührung komment so kann diess auf den ersten Anblick der Meinung gunstig scheinen, dass diese Metalle Hydrogen enthalten, welches bei solchen Verbindungen die ihm gleichartige Materie abstosse; aber diese Ansicht der Erscheinung ist blos oberflachlich und solche Schlussart ungultig; denn nach der Idec, dass die Verbindungen, die einen gasartigen Stoff enthalten, und vielleicht überhaupt alle Verbindungen, ihre Elemente nach festen Verhältnissen vereint enthalten, müssen jedesmal, wenn hydrogenhaltige Korper durch ein Metall zersetzt werden, entweder gleiche Menge Hydrogens enthunden werden, oder die eine Menge muss ein gesetzmässig Vielfaches der andern seyn. Sonach bei der Zersetzung des Ammoniaks durch Kali- und Natronmetall bleiben zwei Theile Hydrogen und ein Theil Azot in Verbindung, während ein Theil Hydrogen frei wird; und bei der Wirkung des Wassers auf Kalimetall wird sich zur Kalibildung dieselbe Quantität Hydrogens ausscheiden müs-Bei meiner Zersetzung des geschwefelten Wasserstoffgases *) scheinet es, dass, wenn Kalimetall da-

stanzen, von denen wir sprachen, (Bd. I. S. 302, u. III. 334 f. d. J.) in demselben Verhältnisse stehen, in welchem sie sich in den salpetersauren alkalischen Salzen befinden.

Seine Zusammensetzung kann abgeleitet werden, aus meipen in der letzten Bakerischen Vorlesung erzählten Vereuchen (vergl. Bd. I. S. 476.) woraus man sieht, daß dieses Gas an Volumen eben so viel Hydrogen enthält, als soin

mit eine Verbindung bildet, dabei fast gleiche Menge Hydrogens, als wenn es mit Wasser iu Berührung

eigener Umfang beträgt; denn wenn die specifische Schwere von 100 Kub. Zoll desselben 30 Gran beträgt, so wird folgen, dass es 2,27 Hydrogen und 27,73 Schwefel euthaltes muls. Wenn man geschwefeltes Wasserstoffgas durch gemeine Electricität entmischet, so bemerkt man bei recht sorgfältigen Versuchen eine achwache Verminderung des Volumens und der niedergeschlagene Schwefel hat ein weissliches Ansehen, das wahrscheinlich von einer kleinen Meuge Hydrogens herrührt. Wird aber diese Zersetzung durch Funken der Voltaischen Electricität bewirkt: so wird der Schwefel mit seiner gewöhnlichen Farbe niedergeschlagen, und es erfolgt keine Raumveränderung; im letzten Falle wurde der Schwefel wahrscheinlich glühend im Augenblicke seiner Bildung. Bei einigen neulich angestellten Versuchen über Arsenik - und Phosphor - Wasserstoffgas fand sich, dass diese Gasarten durch Electricität ohne Volumänderung zersetzt werden; aber weder Arsenik noch Phosphor wurden in ihrem gewöhnlichen Zustande niedergeschlagen; der Phosphor hatte eine dunkle Farbe, und der Arsenik bildete ein braunes Pulver; beide waren wahrscheinlich Hydroide, was auch durch die Wirkung des Kalimetalls auf Arsenik - und Phosphorwasserstoffgas bestätiget Woun aber dieses Metall in geringerer Menge angewandt wird, als zur gänzlichen Zersetzung dieser Gase, nothwendig, so entsteht immer Vermehrung des Umfange (vergl. Bd. I. S. 496 u. 503 d. J.) dergestalt, dass Arsenikund Phosphor-Wasserstoffgas mehr Hydrogen bei gleichem Volumen enthalten, als das geschwefelte Wasserstoffgas, Wahrscheinlich die Hälfte mekr. oder zweimal so viel. scheint auch nach einigen Versuchen über das Gewicht des Phosphor- und Arsenik - Wasserstoffgases, dass 100 Kubika, des ersteren ohugefähr 10 Gran wiegen bei mittlerem Luft-

kommt, ausgeschieden werde. Eben so, wenn man als Grundlage der Rechnung die Analyse des Schwefeleisens von Proust und Hatchett nimmt, wird das Eisen, aus geschwefeltem Wasserstoffe den Schwefel anziehend, dieselbe Menge Hydrogens frei machen, als bei seiner Lösung in verdünnter Schwefelsaure. Daltons Gesetz der festen Verbindungs - Verhältnisse Mist auch vermuthen, dass ganz dasselbe bei allen andern Metallen stattfinden wird. Aber wenn man daraus schließen wollte, daß die Metalle sicherlich Verbindungen von Hydrogen sind, weil sie bei Einwirkung auf verschiedenartige hydrogenirte Stoffe die Entbindung gleicher Menge Hydrogens veranlassen, dann könnte man ehen so einen Beweis führen, dass fast jede Art-Materie, in der andern enthalten sey. Zum Beispiel dieselbe Menge Kali, wirkend auf salzsauren, schweselsauren, salpetersauren Talk, wird gleiche Menge dieser Erde niederschlagen; indess war' es abgeschmackt daraus schließen zu wollen, das Kali als eines seiner Elemente Talkerde enthalte; die Krast eine Art von Materie abzustoßen, und eine andere anzuziehen muss gleichmäsig geordnet und abhängig seyn von denselben Bestimmungen.

Die Auflösung der allgemeinen Frage über die Gegenwart des Hydrogens in allen brennbaren Körpern wird ohnsehlbar mit abhängen von der Entscheidung über die Natur des Ammoniumamalgams; man darf daher nicht in der Eile absprechen über

druck und Temperatur, und dass das Gewicht von 100 Kubikz, des zweiten ohngesähr 15 Gran beträgt.

einen Gegenstand von so großer Wichtigkeit. Es ist gewiß schwer und den einfachesten Ansichten zu-wider, einen Antheil Oxygens im Hydrogen anzunehmen, und das Vielfache dieses Antheils aufzusuchen, welches im Stickgas, das dieselbe Grundlage enthalten soll, anzunehmen sey *). Aber auch die phlogistische Erklärung, daß Ammoniummetall lediglich eine Verbindung sey aus Hydrogen und Azot; oder daß eine metallische Substanz zusammengesetzt seyn könne aus ihrer Natur nach unmetallischen Substanzen; ist gleichfalls dem allgemeinen Geist unserer chemischen Grundsatze zuwider.

Doch genug hievon. Eine Hypothese kann schwerlich einen andern Werth haben als auf neue Versuche hinzuleiten, und es liegt vor Augen, daß in dem neuen Felde der electrisch chemischen Untersuchungen die Gegenstände noch nicht genug geprüft wurden, um über ihre Natur und ihre Verhältnisse eine entscheidende Meinung aussprechen, oder darüber eine allgemeine bleibende Theorie aufstellen zu können.

^{*)} Vergl. was sich hierüber aus der Lehre von den bestimmten chemischen Mischungsverhältnissen ergiebt in d. J. Bd. U. S. 323.

d. II.

II. Theoretische Anmerkung

211

Einleitung weiterer Forschungen,

vom

Prof. DÖBEREINER.

(Aus einem Schreiben an den Merausgeber.)

Ichon in meinen vermischten Bemerkungen über Ammoniak (Bd. 4. S. 342. d. J.) habe ich angedeutet, dass nur positiv - und negativ - electrische Materien, also nicht positive mit positiven, oder negative mit negativen sich chemisch verbinden können, eine Behauptung, deren Wahrheit wohl kein Chemiker in Zweifel ziehen wird. Da es aber ausser dem polarisch differentiirten Wasser (dem Sauerstoff und Wasserstoff) sonst keine Materie giebt, die blos durchaus positiv - oder negativ - electrisch ware, sondern jede beides und im Verhaltniss zu einer andern nur mehr oder weniger werden kann, so müssen auch solche Materien sich chemisch mit einander mischen können, bei denen zwar bis zum höchsten Grad gediehene Negativität oder Positivität Hauptcharacter ist, die sich aber sonst in ihrer Positivität und Negativitat ungleich sind, und diess sehen wir wirklich in der Erfahrung bestätiget; z. B. alle Metalle können als negativ - electrische Materien betrachtet werden, da

aber ihre Negativität nicht gleich groß ist, so kon= nen sich wenig negative Metalle mit mehr negativen vereinigen, und es erfolgt dann zwischen beiden eine Ausgleichung. Schwefel, Phosphor, Kolile, Arsenik haben mehr einen positiv-electrischen Charakter wirkliche Aciditat, und diese konnen daher mit den Metallen ausgezeichnetere Verbindungen eingehen, als letztere unter sich, weil die Ausgleichung zwischen if und - tiefer eingreift; mehr verändert. So werden ferner alle Metalloxyde gegen die regulinischen Metalle positiv und erstere können sich daher mit letzteren verbinden zu sogenannten Oxyduls, ein Resultat was sehr wichtig ist, weil wir dadurch erfahren, dass alle Oxyduls keine besondern Oxyde auf einer niedrigern Stufe, sondern eigenthümliche Verbindungen, (Auflösungen des Metalls in ihren-Oxyden) sind, und dass es bei allen Metallen nur winen Oxydationszustand giebt. Dieses ist auch der Fall beim Schwefel (und versteht sich beim Phosphor, Kohle, Arsenik u. s. w.), durch dessen Vereinigung mit seiner Saure schwefelige Saure, sonach eine Verbindung von Schwefel mit Schwefelsäure (nicht eine Halbsauerung, oder eine Theilung des Sauerstoffes) hervorgeht. So gieht es auch keine hyperoxydirten Metalle als eigene Oxyde, sondern diese: sind eigenthümliche gesättigte Verbindungen vom Oxyd mit Sauerstoff (mit positiv - electrischem Wasser oder Wassersaure).

Da aber des Sauerstoffes electrisch chemischer Gegensatz lediglich Wasserstoff ist: so wird sich bei jeder Oxydation im Grunde blos dieser mit jenem verbinden und, aus diesem electrochemischen StandMetallheit und Brennbarkeit überhaupt. Und wird daher ein Metall oder Schwesel u. s. w. in Sauerstoffgas verhrannt, so geschieht weiter nichts, als daß der Sauerstoff sich mit dem Wasserstosse des Metalls, des Schwesels u. s. w. zu indifferentem Wasser verbindet, welches mit der Metallsubstanz, mit der Schweselsubstanz u. s. w. verbunden bleibt.

- Der basische Charakter des Metalloxyds gehört also nicht dem zugetretenen Sauerstoff, sondern der (entwasserstofften) Metallsubstanz an, und ein Oxyd ist mithin nur (dehydrogenirte, entbrannte) Metallsubstanz, welche Wasser aufgelöst enthält, so wie auch Schwefelsaure als Schwefelsubstanz im Wasser aufgelöst erscheint. Da zwischen Säuren und Oxyd nur ein materieller Gegensatz stattfindet, so kann, wenn beide sich verbinden, keine Lichtentwickelung stattfinden, welche nur bei Ausgleichung der + Eu. - E erfolgt (oder noch allgemeiner, des Phlogistons und Antiphlogistons, (wenn man sich dieses Ausdruckes bedienen darf) und zwar zugleich mit Wärmeentwickelung bei Indifferenzirung des phlogistischen Wassers (Hydrogens) durch antiphlogistisches (Oxygen). Und so bestimmt sich nun der Unterschied, zwischen dem electrischen, electrisch-chemischen und chemischen Prozess. Electrischer Prozess ist Ausgleichung des reinen Plus und Minus, wovon das Resultat Licht; electrisch - chemischer Prozess ist Indifferenzirung des + begeisteten und - begeisteten Wassers (des Sauerstoffes und Wasserstoffes) wovon die Producte Licht, Warme und Wasser sind; und chemischer Prozess ist Verbindung geistloser, saurer und basischer Materien, also Salzbildung u. s. w. Alle

Naturforschung geht daher 1.) auf Untersuchung der im Universum waltenden zwei geistigen Principien, des Phlogistons und Antiphlogistons, oder, wie wir es nennen wollen, des + E und - E und des durch Vereinigung beider entstehenden Lichtes; 2.) auf Untersuchung des Verhaltens beider geistigen Potenzen gegen das Wasser (als Materia indifferentiae universalis) der dadurch hervorgehenden materiellen Potenzen (Gegensätze) und der bei Gegenwirkung derselben erzeugt werdenden Warme; 5.) auf Untersuchung der als Grundlage den chemischen Potenzen dienenden (ohne dieselben von uns "geistlos" genannten) Materien und des Verhaltens dieser geistlosen Materien gegen jene geistigen Potenzen (auf de-. ren Einflus aller Chemismus beruht) und der durch die gemeinschaftliche Zusammenwirkung aller dieser Dinge sich bildenden Wesen.

Anmerkung des Herausgebers.

Auch Van Mons in seiner Schrift: "Lettre à Bucholz sur la formation des méteaux en general et en
particulier de ceux de Davy, ou Essai sur une réforme générale de la thérorie chimique. Prem. Part.
Bruxelles 1811." geht von der Ansicht aus, dass alle
verbrennliche Korper Hydrogen, als gemeinschaftliches Verbrennungsprincip (gleichsam Phlogiston) enthalten und die Oxyde Verbindungen gewisser Grundlagen mit Wasser sind. Der Raum dieses Journales
verstattet es nicht, aus diesem sehr langen Briefe einen Auszug zu geben. Der Herr Vers. hatte die

368 Döbereiner theoret. Anmerk.

Güte, mir selbst über diese Gegenstände einiges zu schreiben; er glaubt, dass besonders auch meine galvanischen Feuerbatterien, weil hier allein Warme den Galvanismus hervorruft und Oxydation auf der einen, wie Hydrogenation auf der andern, veranlast entscheidend für seine Theorie der Electricität sprechen, die er in seiner Schrift principes d'eléctricité aufstellte und welche nahe zusammenhängt mit dem Ganzen seiner chemischen Theorie. Ich gestehe aber, dass es mir noch nicht gelungen ist, seinen vielumsassenden Speculationen überall zu folgen.

III,

Untersuchungen

über die

gegenseitige Zersetzung

der

unauflöslichen

und der

auflöslichen Salze,

AOD

DULONG

(Dem französischen Institute vorgelogt am 29. Julius 1811) 4).

Die Erscheinungen der gegenseitigen Zersetzung der Neutralsalze, so wichtig durch ihre Anwendung bei Entmischungen, als durch ihren Zusammenhang mit der Theorie chemischer Verwandtschaften, überhaupt, beschaftigten viele ausgezeichnete Chemiker seit der merkwürdigen Epoche wo Bergmann diese doppelten, schon vor ihm beobachteten Zersetzungen

^{*)} übers, aus den Annales de chimie T. 82, Jun. 1812, S. 275.

Auch diese Ahhandlung reihet sich an die unmittelbar vorhergehenden theoretischen an, indem sie einen Beitrag liefert zu Berthollets Theorie der chemischen Verwandtschaften.

d. H.

von gleichem Prinzip mit den langst bekannten bei einer einzigen Saure oder Base erfolgenden ableitete. Die Theorie, welche er in seiner Abhandlung über die Verwandtschasten aufstellte, schien so natürlich, dass nicht der geringste Zweisel über deren Richtigkeit sich erhob. Alle Arheiten über diesen Gegenstand während der nächsten zwanzig Jahre scheinen fast nur unternommen um dieser Theorie neue Seiten abzugewinnen, oder sie zu bewahrheiten durch , neue Versuche. Eine große Anzahl Anomalien, von verschiedenen Chemikern beobachtet, erhielten mehr oder weniger zusammengesetzte zuweilen sehr sinnreiche Erklärungen, reichten aber nicht hin Verdacht zu erregen gegen die Wahrheit der Grundlage, die man als unumstösslich bégründet ansah. Berthollet von Neuem die Thatsachen prüsend, auf welche der berühmte Chemiker von Upsal seine Lehre gebaut hatte, wurde bald gewahr, dass sie einer andern Auslegung bedurften; und seine gelehrten Untersuchungen leiteten ihn auf eine Erklärung der gegenseitigen Zersetzung der Neutralsalze, die eben so einfach als die erstere ist, aber den großen Vortheil hat, in den Stand zu setzen, alle die Erscheinungen ohne Ausnahme vorher sagen zu können, blos nach Kenntniss einer der wichtigsten Eigenschaften dieser Körper.

Der Wissenschaft bleibt nichts zu wünschen übrig hinsichtlich auf Zersetzung der Salze, auf welche das Berthollet'sche Prinzip anwendbar ist, das heißt hinsichtlich der auflöslichen Salze. Aber auch die unauflöslichen Salze sind sähig ihre Grundlagen mit einer großen Anzahl der löslichen umzutauschen. Diese Reihe von Erscheinungen, beinah eben so groß

als die, welche die auflöslichen Salze allein umfaßt und geeignet der Analyse neue Mittel darzubieten, wurde indess noch nicht auf eine umsassende Art betrachtet.

Man findet in der That in Fourcroy's Systéme des connaissances chimiques ein großes Verzeichniß der gegenscitigen Zersetzung der Salze, welches eine bedeutende Zahl von Fallen der Art umfasst, wovon hier die Rede ist; aber ich bin geneigt zu glauben, dass die Zersetzungen, die nicht auf lösliche Salze sich beziehen, keinesweges durch Erfahrung geprüft, sondern nur voraus bestimmt wurden nach der von diesem berühmten Chemiker angenommenen Theorie. Für diese Behauptung spricht, dass von ihm keine Abhandlung über diesen Gegenstand erschienen und dass man in jenem Verzeichnisse auf eine große -Zahl von Thatsachen stößt, welche die Erfahrung nicht bestätiget und auf andere, welche offenbar unmöglich sind. Es soll z.B. (T. IV. p. 217) der flussaure Baryt zersetzt werden durch salzsaures Natrum oder Kali und daraus salzsaurer Baryt und flussaures Natrum oder Kali entstehen. Der Verfasser giebt nicht an, unter welchen Umständen diese Zersetzung erfolgen kann; aber da man, um sie darzuthun, nothwendig Wasser anwenden müßte, so würden das flussaure Natrum und der salzsaure Baryt, beide fast gleich auflöslich, alsobald die ersten zwei Salze wieder erzeugen ohne eine Spur der Zersetzung zu hinterlassen. An einer andern Stelle (T. IV. p. 184) schließt der Verfasser, dass weil Phosphorsaure alle schwesligsauren Salze zersetzt, um so mehr alle phosphorsauren Salze diese Zersetzung bewirken können.

Ich begnüge mich diese beiden Stellen anzusuhren, weil man blos jenes Verzeichnis durchlausen
darf, um bald überzeugt zu werden, dass ein großer
Theil der darin angegebenen Thatsachen nicht durch
unmittelbare Beobachtung gefunden wurde; und die
Theorie, welche zur Vorausbestimmung diente, kann
in diesem Punkte noch leichter in Irrthum sühren,
als in jedem andern.

Die Wirkung der auflöslichen kohlensauren Salze auf die unlöslichen Salze, welche zuerst dieser Klasse von Erscheinungen anzugehören scheint, hat allein die Aufmerksamkeit der Chemiker auf sich gezogen. Man weiß in der That schon lange, daß kohlensaures Kali und Natrum eine große Zahl unlöslicher Salze entmischen können; und diese Eigenschaft wurde öfters bei den Analysen benützt. Aber die Theorie dieser Zerlegungen, die nach Bergmanns Ansicht so befriedigend schien, kann sich nicht mehr halten, seit die Grundsätze dieser Lehre als ungenau erkannt und besonders die gegenseitige Zersetzung der Salze auf ein von den verschiedenen Verwandtschaftsgraden ihrer Bestandtheile unabhängiges Gesetz zurückegeführt wurde.

Da ich bei besondern Untersuchungen Gelegenheit hatte, eine große Anzahl gegenseitiger Zersetrungen auflöslicher und unauflöslicher Salze zu beobachten: so versuchte ich die allgemeine Ursache
dieser Erscheinungen zu bestimmen und die Mittel,
den Erfolg voraus zu sehen ohne, durch eine Anstrengung des Gedächtnisses deren wenige Personen
fahig sind, alle die directen hieher gehörigen Erfahrungen im Sinne behalten zu dürfen. Da die Betrachtungen, welche mich zur Lösung dieser Auf-

gabe führten, aus der Theorie der Zersetzung unlöslicher Salze durch lösliche kohlensaure hervorgingen, so werde ich zuerst meine Untersuchungen über diesen Gegenstand vorlegen.

Von der Wirkung der löslichen kohlensauren Salze auf die unlöslichen Salze.

Wenn man alle seit zwanzig Jahren angestellten Analysen durchgeht, so sieht man, dass eine große Zahl unlöslicher Salze zersetzt wurde durch kohlensaures Natrum und Kali. Ich selbst habe durch unmittelbare Versuche die Zersetzung einer bedeutenden Anzahl derer, die man in dieser Beziehung noch nicht geprüst hatte, bestätiget; dergestalt, dass man nach wohl begründeter Analogie schließen kann, dass alle unlöslichen Salze durch jene zwei genannten kohlensauren zersetzt werden konnen. Einige Chemiker führen indels an, als solle von dieser Regel der phosphorsaure und flussaure Kalk eine Ausnahme machen; aber ich habe mich überzeugt, daß letzterer, wenn er frei von Kieselerde ist, zersetzt wird wie alle andern Salze. Der phosphorsaure Kalk wird es auch; er zeigt lediglich eine Eigenthümlichkeit, auf die ich noch zurückkommen werde, wodurch diejenigen getäuscht werden konnten, welche die Möglichkeit seiner Zersetzung läugneten. Aber die auflöslichen kohlensauren Salze zeigen bei ihrer Einwirkung auf die unfösliehen Salze ihnen eigenthümliche noch nicht beobachtete Erscheinungen, die wir nun darlegen wollen.

Versuch, A. Mehrere Stunden lang wurde eine Auflösung von 15 Grammen kohlensauren Kalia

in 500 Grammen Wasser, mit 15 Grammen schwefelsauren ganz in den feinsten Staub verwandelten
Baryts, gekocht. Es bildete sich eine bestimmte
Menge kohlensaurer Baryt; als die filtrirte Flüssigkeit noch lebhaft mit Sauren auf brauste ließ man
sie nochmals mit einer neuen Menge schwefelsauren
Baryts kochen; aber obgleich das Kochen lange Zeit
fortgesetzt worden, bildete sich dennoch kein kohlensaurer Baryt mehr.

Kohlensaures Natrum verhielt sich ganz auf dieselbe Art.

Aehnliche Versuche wurden mit phosphorseurem Baryt und Strontian, kleesaurem Kalk u. s. w. angestellt; ein mehr oder minder beträchtlicher Antheil des unlöslichen Salzes wurde immer in kohlensaures umgewandelt; aber bei einer bestimmten Gränze hörte die Zersetzung auf, obgleich bisweilen eine sehr beträchtliche Menge des auflöslichen kohlensauren Salzes unzersetzt blieb.

Da die neutralen kohlensauren Salze, der Kochhitze ausgesetzt, eine viel größere Menge Kohlensaure zurückhalten, als zu dem Umtausch ihrer Grundlagen mit den unlöslichen Salzen erforderlich ist *): so konnte man glauben, daß bei den vorigen Versuchen die Wirkung der kohlensauren Salze hiedurch beschrankt wurde. Um hierüber zu entscheiden wurden dieselben Versuche mit kohlensauerlichen geschmolzenen Kalien, statt der gesättigten kohlensauren, wiederholt.

^{*)} Memoires d'Arcueil. Bd. II. S. 474.

Dieselben Erscheinungen stellten sich dar, namlich dass immer ein Theil des unlöslichen Salzes nicht zersetzt wurde, sondern die Zersetzung nach einer gewissen Zeit aufhörte, obgleich noch in der Flüssigkeit kohlensauerliches Natrum oder Kali vorhanden war.

1

•

[:

Ich habe mich durch vergleichende Versuche, deren Anführung unnöthig ist, überzeugt, dass die verschiedenen Grade der Concentration der Auslösung nur ganz unhedeutende Abweichungen in dem Resultaten der Zersetzung veranlassen.

Versuch B. Nachdem eine Auflösung kohlensäuerlichen Kalis mit einer großen Menge schwesel-- sauren Baryts lange Zeit im Kochen erhalten worden war und folglich nicht mehr darauf wirken konnte, fügte man der filtrirten Flüssigkeit eine kleine Menge Aetzkali bei, das nur geringe Spuren Kohlensaure enthielt, und liefs dieselbe nun mit einem neuen Antheil schwefelsauren Baryts kochen. Nach einer Stunde der Aufkochung enthielt der Rückstand eine beträchtliche Menge kohlensauren Baryts. Da man Sorge getragen hatte, ein großes Uebermaaß vom schwefelsauren Baryt anzuwenden, so ist klar, daß die Auflösung nicht mehr auf dieses Salz wirken konnte; dennach enthielt sie noch viel unzersetztes kohlensaures Kali, Man fügte nach und nach neue Antheile Kali hinzu, immer wieder die vorige Arbeit wiederholend; jedesmal entstand kohlensaurer Baryt, dessen Menge sich aber immer verminderte. Nach vier ahnlichen Arbeiten blieb noch ein wenig Kohlensäure in der Flüssigkeit.

Kohlensäuerliches Natrum und reines Natrum gaben dieselben Erscheinungen,

Da kohlensäuerliches Kali und Natrum sich auf gleiche Art gegen alle unlösliche Salze verhalten: so hielt man es für unnütz, auch noch mit andern diesen Versuch anzustellen.

Es folgt aus den vorhergehenden Thatsachen, dass kohlensäuerliches Kali und Natrum niemals ganzlich durch ein unlösliches Salz zersetzt werden Vergleichende mit mehrern dieser Salze und dem kohlensäuerlichen Kali angestellte Versuche zeigten mir, dass die Verhaltnismenge der sich niederschlagenden Kohlensaure zu der in der Flüssigkeit, nach eingetretenem Gleichgewichte, bleibenden nicht dieselbe ist für alle Salze, die aus der nämlichen Säure aber verschiedenen Basen, oder aus der nämlichen Base und verschiedenen Sauren gebildet sind, sondern dass sich dieses Verhältniss abandert bei jeder Art unlöslichen Salzes. Es blieb zu bestimmen übrig, ob bei demselben unlöslichen Salze das Verhältnis dasselbe sey für kohlensäuerliches Kali'und Natrum, was der Zweck des folgenden Versuches war.

Versuch C. Ich nahm 10 Grammen kohlensäuerliches trockenes Kali und 7,660 Grammen eben so trockenes kohlensäuerliches Natrum, von welchen Mengen jede 5,07 Grammen Kohlensäure enthalten mußte *), Ich löste sie einzeln in 250 Grammen

1

^{*)} Das Verhältniss der Kohlensäure, welches Berard in dem kohlensäuerlichen Natrum und Kali annimmt, acheint ein wenig zu gering, vorzüglich bei dem ersten. Vier Grammen trockenes kohlensäuerliches Natrum, durch selpstersauren

Wassers auf und ließ jede Auflösung zwei Stunden lang über 8 Grammen schweselsauren Baryt kochen. Die Analyse der zwei Rückstände zeigte, das kohtensäuerliches Kali 2,185 Grammen kohlensauern Baryt erzeugt hatte, wahrend kohlensäuerliches Natrum blos 1,853 Grammen gab. Dieser Versuch wurde zweimal wiederholt und die Resultate waren nicht merklich verschieden. Also zwei Mengen von kohlensäuerlichem Kali und Natrum, welche dieselbe chemische Masse der Base enthalten, zersetzen Mengen von schweselsaurem Baryt, die sich ohngesähr wie 6 zu 5 verhalten. Ich werde bald auf die Folgen kommen, welche man aus diesem Resultate ableiten kann.

Da die kohlensäuerlichen auflöslichen Salze, nicht mehr die Zersetzung eines unlöslichen Salzes bewirken können, sobald durch den Erfolg dieser Zersetzung die Saure dieses Salzes in ein gewisses Verhaltniss gekommen ist mit der Saure, oder der Base der unzersetzten kolensäuerlichen Verhindung: so war es wahrscheinlich, dass wenn man künstlich diese Granze überschritte sich die umgekehrten Erscheisnungen einstellen würden, was auch vollkommen der folgende Versuch bestatiget.

Baryt gefällt, gaben mir 7,425 Grammen kohlensauren Baryt. Nimmt man nun mit Berzelius an, dass 100 Theile dieses letzten Salzes 21,6 Säure enthalten, und dieses Verhältniss ist noch etwas zu gering, so findet man, dass auf 100 The kohlensäuerliches Natrum 40,09 Kohlensäure und 59,91 Bass kommen. Ich habe durch dasselbe Mittel gefunden, dass 100 Theile trockenes kohlensäuerliches Kali 30,70 Säure und 69,30 Kali enthalten.

den 7 Grammen neutrales, krystallisirtes, schwefelsaures Kali und 6 Grammen trockenes kohlensauer-liches Kali aufgelöst. Diese Auflösung vermischt; wurde über schwefelsaurem Baryt gekocht und nach mehrstündigem Kochen gab dieses letzte Salz nicht die geringsten Anzeigen einer Zersetzung. Die filtrirte Flüssigkeit, auf gleiche Art mit kohlensaurem Baryt behandelt, gab eine beträchtliche Menge schwefelsauren Baryt; von neuem mit kohlensaurem Baryt behandelt erfolgte keine Zersetzung mehr, obgleich noch Schwefelsaure daria enthalten war.

Bei einem ähnlichen Versuche mit 15 Grammen krystallisirten schwefelsauren Natrums und 6 Grammen kohlensauerlichen Natrums, wurde der schwefelsaure Baryt nicht angegriffen, während der kohlensaure Baryt sich umbildete in schwefelsauren bis auf eine bestimmte Granze, über welche hinaus keine Wirkung mehr stattfand.

Auch schweselsaures Kali und schweselsaures Natrum allein, und vollkommen neutral, wirken auf den kohlensauren Baryt und erzeugen von einer Seite schweselsauren Baryt und von der andern kohlensauerliches Kali oder Natrum, welche in der Auslösung bleiben zugleich mit dem Theile der schweselsauren Alkalien, welcher der Zersetzung widerstand.

Ueber diese zwei Salze wurde ein ahnlicher vergleichender Versuch angestellt, wie der vorhergehende C.

Versuch E. 20 Grammen des krystallisirten schweselsauren Natrums und 10,367 Grammen vom schweselsauren Kali, gleichsalls krystallisirt, wurden

einzeln in 260 Grammen Wasser aufgelöst. Jede Auflösung wurde 2 Stunden lang mit 20 Grammen kohlensauren Baryts im Kochen erhalten. Das schwefelsaure Natrum gab 10,170 Gr. schwefelsauren Baryt und das schweselsaure Kali 9,870. Die Mengen des schwefelsauren Natrums und schwefelsauren Kalis hei diesem Versuche wurden berechnet nach den Analysen des Herrn Berard *) und jede derselben muste enthalten 4,453 Gram. wesentliche Schweselsaure; daher hatte schwefelsaures Natrum davon 3,484 Gr. verloren, welche in Verbindung mit Baryt traten; es blieben also nicht mehr als 0,949 Gram. in der Flüssigkeit. Das schwefelsaure Kali liess blos 5,188 Gr. precipitiren und hielt folglich noch 1,245 zuriick. Daraus geht hervor, dass das Verhältnis der von dem Kali und Natrum zurückgehaltenen Menge Schwefelsäure unter diesen Umständen sich sehr wenig von dem Verhältnisse der durch kohlensauerliches Kali und Natrum zersetzten Menge schwefelsauren Baryts (Versuch C.) unterscheidet.

Die Wirkung der unlöslichen kohlensauren und der Belichen Salze, deren Sauren mit den Gründlagen dieser kohlensauren unlösliche Salze bilden können, ist ganz so allgemein, als die der löslichen kohlensauren auf die unlöslichen Salze. Ich habe diese Thatsache durch unmittelbare Versuche mit dem größten Theile der bekannten hieher gehörigen Salze bestätiget; die folgende Tafel **) steht die Resultate meiner Untersuchungen dar.

^{*)} Annales de chimie, tom. LXXI: pag. 6g.

^{**)} Diese Tafel, bei welcher durch Uebersetzung nichts gewonnen würde, wird gestissentlich im Original gegeben.

Carbonaté de baryt	Garbonate de' srontians	Carbonate de' chaux	Carbon ate de plomb
Sulfate de potasso : :	Íd.	Ö.	id.
Sulfate de soudé	Id.	0.	Id.
Sulfate de chaux	Id.	0.	Id.
Sulfate d'ammoniaque	Id.	Id.	ld.
Sulfate de magnésie	' Id.		Id.
Phosphate de soude	Ìd.	id	Id.
Phosphate d'ammoniaque	1d.	īd.	Id.
Sulfite de potasse	fd.	Id.	Id.
Sulfite de soude	Id.	Id.	īd.
Sulfite d'ammoniaque	rd.	Id.	Id.
Phosphite de potasse	1d.	Id.	Id:
Phosphite de soude : :	Id.	Id.	Id.
Phosphite d'ammoniaque.	Id.	Id. ,	. Id.
Borate, de soude	Id.		Ia.
Arséniate de potasse .	Id.	Id.	Id.
·Arséniate de soude	Ĭd.	fd.	id.
Oxalate de potasse	id.	Id.	Id.
Oxalate d'ammoniaque.	Id.	Id.	īd.
Flunte de soude	Id.	16,	Id.
Chrômate de potasse	Id.	Id.	ra.

Anmerk. Ich habe nicht in dieser Tafel die erdigen und metallischen Salze aufgeführt, die beständig einen Ueberschuss an Saure haben, weil man ihre Zersetzung leicht voraussehen kann. Hr. Thenard und Roard hatten Gelegenheit sie besonders bei dem Alaun zu beobachten in ihrer schönen Arbeit über die Beitzen (Annales de chimie, Tom. LXXIV. P. 279.)

Ehe ich zu den Folgerungen übergehe, die man aus den in dieser Tasel aufgesührten Beobachtungen ableiten kann, will ich über mehrere derselben einige Bemerkungen machen.

Alle hier aufgeführten Salze mit ammoniakalischer Base wurden gänzlich zersetzt durch die unlöslichen kohlensaupen, in derselben Columne bemerkten. Das neue unlösliche Salz tritt an die
Stelle des zerlegten kohlensauren und das kohlensaure
Ammoniak entweicht, so wie es sich bildet, dergestalt, daß nichts mehr in der Auflösung bleibt, wenn
man eine hinreichende Menge des unlöslichen kohlensauren Salzes anwendet.

Wenn das lösliche Salz eine unlösliche Base hat, so steht der Zersetzung nichts im Wege und sie dauert fort bis die Flüssigkeit nichts mehr aufgelöst enthält. Die Resultate des Versuches sind nach der Natur der Grundlage des angewandten Salzes ein wenig verschieden. Wenn das Salz zur Base Kalk oder Talkerde hat, so wird, so wie die Säure mit der Grundlage des unlöslichen kohlensauren Salzes ein sich niederschlagendes Salz bildet, zugleich auch der Kalk im kohlensauren Zustande niedergeschlagen *).

Wenn man schweselsaure Talkerde durch ein unlösliches kohlensaures Salz zersetzt, so zeigt, woserne man nicht von dem letzten Salz eine hinreichende Menge angewandt hat, die Flüssigkeit alkalische Beschaffenheit und man könnte glauben, dass wenn man so der Talkerde einen Theil der Schweselsäure entzöge, ein Salz mit Ueberschuss an Base entstehen mögte. Aber diese Erscheinung hängt davon ab, dass kohlensäuerliche Talkerde in schweselsaurer auslöslich ist. Diese Eigenschast giebt ein sehr bequemes Mittel, die im Handel vorkommende schweselsaure Talkerde von Eisen und Braunstein zu besteien.

Wenn das Salz metallische Grundlage hat, so bildet sich fast immer ein Salz mit Ueberschuss an Oxyd, das als unauslöslich zu Boden fallt.

Alle diese Zersetzungen gehören für die Theorie zur Classe der schon bekannten und ich habe sie blos angeführt, um die eigenthümlichen Charaktere der durch Salze mit alkalischer Grundlage bewirkten Zersetzungen besser hervor zu hehen.

Die Wirkung der letztern Salze auf die unlöslichen kohlensauren ist wesentlich von denen der vorhergehenden unterschieden. Es entwickelt sich immer eine kleine Menge Kohlensaure beim Anfange der Arbeit; aber diese Entwickelung hort bald auf, obgleich die Zersetzung fortdauert. Kein Salz dieser Classe wird vollkommen zersetzt durch irgend ein kohlensaures. Die Menge des unlöslichen Salzes, das sich bildet, ist mehr oder weniger beträchtlich nach der Natur des angewandten löslichen und des unlöslichen kohlensauren Salzes; aber, nachdem die Einwirkung ihre Grenze erreicht, bleibt immer ein Theil Saure des löslichen Salzes in der Flüssigkeit mit dem größern Theile der aus dem zersetzten kohlensauren Salze kommenden Kohlensaure.

Kohlensaurer Strontian und kohlensaures Blei zeigen mit dem schweselsauren Kali und Natrum eine scheinbare Anomalie. Wenn man gleich ein großes Uebermaaß von dem einen und dem andern dieser auflöslichen Salze anwendet, so bildet sich doch nur ein kleiner Theil der unlöslichen schweselsauren Verbindung. Die Flüssigkeit, nach dem Abkochen siltrirt, ist nur schwach alkalisch und enthält keine Kohlensaure. Diess kommt bei dem Strontian davon her, dass er mit Schweselsäure verbunden merklich auslöslicher ist, als mit Kohlensäure vereint; wenn daher die Kohlensäure nicht mehr durch die Flüssig-keit gehen kann, ohne absorbirt zu werden, so wird alle weitere Zersetzung unmöglich; denn der schweselsaure Strontian, der sich bildete, würde unmittelbar zersetzt werden durch das in der Flüssigkeit enthaltene kohlensaure Kali.

Das kohlensaure Blei verhält sich eben so, obgleich die Unlöslichkeit des schwefelsauren und kohlensauren Blei's hinsichtlich auf Wasser merklich dieselbe ist. Berthollet aber hat schon bemerkt, dass in einer alkalischen Auflösung schwefelsaures Blei mehr als salzsaures auflöslich ist *), und ich fand einen noch größern Unterschied zwischen der Auflöslichkeit des schwefelsauren und kohlensauren Bleis in demselben Falle. Wenn daher die ersten Antheile Schwefelsäure aus dem schwefelsauren Kali oder Natrum niedergeschlagen sind, so löset die dal durch alkalisch gewordene Flüssigkeit einen Theil des schwefelsauren Bleies auf, und wenn sie Kohlensaure enthielte, so würde das schwefelsaure Blei sogleich umgebildet in kohlensaures, das zu Boden fiele. Nun kann also die Zersetzung nicht weiter fortschreiten.

Aus demselhen Grunde sind die Resultate des umgekehrten Versuches von denen verschieden, welche alle andere Salze darbieten. Es zeiget sich keine Gränze der Wirkung des kohlensauerlichen Kalis oder Natrums auf schweselsaures Blei; sondern die

^{*),} Mém., de l'Institut, Tom. III. pag. 224.

Zersetzung dauert fort, bis nicht merklich mehr Kohlensaure in der Flüssigkeit vorhanden ist.

Die Erklärung der vorhergehenden zwei Anomalien wird noch bestätiget durch die Zersetzung dieser zwei kohlensauren Salze vermittelst schweselsaurer
Bittererde und schweselsauren Ammoniaks, deren
Grundlagen mit der Kohlensaure ein unlösliches oder
ein slüchtiges Salz bilden, welches sich abscheidet von
der Flüssigkeit wie es entsteht, wodurch immer die
ersten Umstände der Einwirkung wieder eintreten.

Ich habe Analysen mehrerer so erzeugter Salze, deren Grundlage Baryt, Strontian und Kalk war, angestellt und sie schienen mir in ihren Verbindungsverhältnissen nicht von denen abzuweichen, welche man durch unmittelbare Fällung erhält; aber nicht so verhält es sich bei einigen metallischen Salzen.

Wenn man eine Auflösung des vollkommen neutralen chromsauren Kalis auf eine reiche Menge, wohl pulverisirten kohlensauren Bleies gießt, so zersetzen sich diese beiden Salze gegenseitig selbst bei gewöhnlicher Temperatur von 10 bis 15 Grad. In diesem Fall entbindet sich keine Kohlensaure; die Flüssigkeit wird bleichgelb und stark alkalisch; zu gleicher Zeit nimmt der Niederschlag eine gelbe Farbe an und enthält chromsaures Blei. Das Gleichgewicht stellt alsobald sich her und das kohlensaure Blei erleidet keine Veränderung mehr, obgleich noch chromsaures Kali sich in der Auflösung befindet.

Wendet man aber Kochhitze an und ein Uebermaass vom chromsauren Kali, so wird das chromsaure Blei, welches sich sast augenblicklich bildet, bald in ein carmesiarothes Pulver umgewandelt, bestehend mit der Linse unterschieden werden könnte. Die Flüssigkeit wird alkalisch, wie in dem vorhergehenden Versuch und enthalt auch kohlensauerliches Kali; der rothe Niederschlag specifisch schwerer, als chromsaures Blei ist vollkommen unauflöslich, braust nicht mit Salpetersaure, geht aber sogleich in gelbe Parbe über, indem er Bleioxyd dieser Säure abgiebt. Ich begnüge mich gegenwärtig blos zu sagen, daß dieß eine chromsauerliche Verbindung ist, ahnlich nach den Bestandtheilen den kohlensauerlichen; nämtich die Chromsaure ist darin ganz genau mit doppelt so viel Bleioxyd verbunden, als man im neutralen chromsauren Blei findet.

Ich werde in einer besondern Abhandlung über dieses Salz und mehrere andere sprechen, die ich kennen zu lernen Gelegenheit hatte; hier würde mich die Angabe des Einzelnen zu sehr von meinem Gegenstand entfernen.

Aus allen den vorhergehenden Thatsachen folgt:

- 1) dass alle unlösliche Salze zersetzt werden durch kohlensäuerliches Kali und Natrum, aber dass der dagegenseitige Umtausch der Bestandtheile dieser Salze in keinem Falle vollendet eintreten kann; oder mit andern Worten: nur ein Theil der kohlensäuer- lichen Alkalien wird zersetzt.
- 2) dass alle löslichen Salze, deren Säure ein unlösliches Salz bilden kann mit der Grundlage der unlöslichen kohlensauren Salze, durch diese zersetzt werden bis die Zersetzung eine gewisse unüberschreitbare Grenze erreicht hat.

Wir wollen nun versuchen, diese scheinbar widersprechenden Erscheinungen zu erklären.

Bei der ersten Erwägung sieht man, dass diese Zersetzungen sich wesentlich unterscheiden von allen bis jetzt beobachteten. Wenn man schon bemerkte, dass die gegenseitige Wirkung zweier Salze entgegengesetzte Resultate herbeiführen kann: so fand man die Ursache in der Verschiedenheit der nöthigen Be-' dingungen um diesen oder jenen Erfolg zu erhalter. Die verschiedenen Temperaturgrade, die ungleich auf die Elemente der Salze wirken, und die verschiedene Natur der Auflösungsmittel reichen hin, um Rechenschaft von allen diesen Erscheinungen zu geben, die man sonst Anomalien nannte. Aber in unserm Falle sind die außern Bedingungen dieselhen. Temperatur des kochenden Wassers und innerhalb dieser Flüssigkeit zeigen sich die umgekehrten Erscheinungen.

Ich will noch bemerken, dass man nicht eine, oder die andere dieser Zersetzungen dem gleichzeitigen Zusammenwirken der Verwandtschaften der sich vereinigenden Elemente zuschreiben kann. Der Verfasser der chemischen Statik hat durch Versuche und sinnreiche Betrachtungen gezeigt, dass der Unterschied in der Auflöslichkeit der Verbindungen, welche aus der Mischung zweier löslichen Salze entstehen können, immer hinreichte, ihre Zersetzung zu erklären, und dass es unnütz ist, verschiedene Verwandtschaftsgrade ihrer Elemente anzunehmen, die man überdiess nicht genau bestimmen kann durch irgend ein bekanntes Mittel.

Die am Anfange dieser Abhandlung angeführten Erfahrungen beweisen auf einleuchtende Art, dass die Zersetzung der uhlöslichen Salze durch die löslichen kohlensauren gleichfalls nicht abhängen kann von einem ähnlichen Zusammenwirken der Verwandtschaften. In der That, man weils gegenwartig, daß die löslichen kohlensauerlichen Salze in Verhaltnissen zusammengesetzt sind, um ihre Principien mit denen aller unlöslichen Neutralsalze genau umtauschen zu können; dergestalt, dass, wenn vollkommene Zersetzung erfolgen könnte, eines Theils eine unlösliche kohlensäuerliche Verbindung, ähnlich in ihren Verhältnissen den löslichen kohlensäuerlichen und andern Theils ein Neutralsalz des Kalis oder Natrums entstehen würde. Daher wenn die Zersetzung abhinge vom gleichzeitigen Zusammenwirken der trennenden Verwandtschaften: so würde, bei diesen unter denselben Grundstoffen als constant vorausgesetzten Krasten, kein Grund seyn, warum die Zersetzung nicht bis ans Ende auf dieselbe Weise fortdauern sollte. Da aber kein unlösliches Salz vollkommen ein lösliches kohlensauerliches zersetzen kann, so muss diese Zersetzung von einem andern Grund abhängen. Man könnte noch aus der umgekehrten Erfahrung, nämlich aus der Zersetzung der unlöslichen kohlensauren Salze durch lösliche Salze, einen eben so starken Beweis gegen jene Theorie hernehmen.

Da die Reaction dieser Körper bei einem gewissen Zeitpunkte der Operation aufhört: so ist daraus zu schließen, daß die Kräfte, welche sie bestimmen, eine Abanderung erfahren, abhängig vom Fortgange der Zersetzung selbst.

Nun aber geht während der Zersetzung keine einzige merkliche Veränderung vor, als die des Sattigungszustandes der Flüssigkeit.

Wenn ein lösliches kohlensäuerliches Salz auf ein unlösliches Salz wirkt, so wird die Kohlensäure nach Maassgabe, wie sie aut die Grundlage des unlöslichen Salzes sich wirft, wieder in der Auflösung ersetzt durch eine Menge einer andern Saure, fahig genau das Alkali, mit welchem die kohlensauerliche Verbindung bestand, zu neutralisiren. Also während des ganzen Fortganges der Zersetzung werden durch neue Quantitäten des Neutralsalzes die entsprechenden Quantitäten eines alkalischen Salzes Wenn daher das freie Alkali in der unzersetzten kohlensauerlichen Verbindung als wirkend auf zwei Sauren betrachtet wird: so ist es offenbar, dass, so wie die Zersetzung fortschreitet, mehr und mehr der Zustand des Gleichgewichtes herbeigeführt wird. Im umgekehrten Versuche bemerkt man einen entgegengesetzten Austausch; jeder Theil der Säure des löslichen Salzes, welcher sich auf die Base des unlöslichen kohlensauren wirft, wird durch eine Quantitat Kohlensaure ersetzt, die mit der entsprechenden Base eine vollkommen kohlensauerliche Verbindung bildet; und jemehr sich Saure auf das unlösliche kohlensaure Salz wirft, desto mehr kohlensauerliche Verbindung entsteht in der Flüssigkeit, welche sich dadurch vom neutralen Sättigungszustande mehr und mehr entfernt.

Diese Betrachtung scheint mir gerade auf folgende Erklärung hinzuführen:

Man weiß, daß alle Salze selbst die, welche die größte Cohasion haben, dem kaustischen Kali oder

Natrum einen nach den Umständen mehr oder minder beträchtlichen Theil ihrer Säure abtreten. können die löslichen kohlensäuerlichen Alkalien als schwache Alkalien betrachtet werden, die allen unlöslichen Salzen einen kleinen Theil ihrer Säure zu entziehen vermögen. Diese Wirkung würde beld begränzt seyn, wenn bloses Alkali da ware, durch den wachsenden Widerstand der Base, diese in der Flüssigkeit eine Saure findet, womit sie ein unlösliches Halbsalz bilden kann, so vereiniget sie sich damit und es stellen sich also die ersten Bedingungen des Versuches wieder ein. Dieselbe Wirkung erfolgt nach und nach auf alle neuen Theile der Substanz bis der Sättigungsgrad der Flüssigkeit im Gleichgewicht ist mit der Cohasionskraft des unlöslichen Salzes; je schwächer diese widerstrebende Kraft, desto weiter wird die Zersetzung fortschreiten können.

Man sieht vielleicht nicht, warum die Grundlage des unlöslichen Salzes, welche dem aufgelösten Alkali ihre Säure überlassen hat, ihm nachher eine andere Säure entzieht. Aber ich erinnere, daß das unlösliche dadurch gebildete kohlensaure Salz, da es natürlich mit Ueberschuß an Base auf gleichem Sättigungsgrade mit dem löslichen kohlensauren Salze sich befindet, von diesem in seiner Bildung nicht gehindert werden kann. Es würde nicht so seyn, wenn die Flüssigkeit eine Säure enthielte, die lediglich ein Neutralsalz mit der Base des unlöslichen Salzes bilden könnte. Die Erfahrung zeigte mir, daß die löslichen Salze, welche, so lange sie neutral sind, ein gegebenes unlösliches Salz nicht zersetzen können, dieß eben so wenig mit einem Ueberschussen

von Alkali vermögen. Der folgende Versuch scheinet mir noch zur Stutze dieser Betrachtung zu dienen.

Versuck F. Ich liess während einer Stunde auf wohl pulverisirtem schweselsauren Baryt eine Auflösung kochen von Aetzkali, das noch genug Kohlensäure enthielt um merklich mit Säuren aufzubrausen. Die Flüssigkeit, vom Niederschlage getrennt, enthielt Schwefelsaure; aber concentririe Salpetersaure, auf die unlösliche Materie gegossen, entwickelte nicht die geringste Gasblase; hatte indess Baryt aufgelöset. Es ist klar, dass in diesem Falle das Kali, von dem Sättigungspuncte der zn einer kohlensauerlichen Verbindung gehört, zu weit entfernt, der Eutstehung einer neuen kohlensäuerlichen 'Verbindung sich entgegensetzt und alle Wirkung dieser Art von kohlensauerlichen Salzen sich darauf beschränkt, eine gewisse Menge Schweselsäure dem schwefelsauren Baryt zu entziehen.

Der umgekehrte Versuch erklärt sich mit derselben Leichtigkeit. Die unlöslichen kohlensauren Salze sind bekanntlich von ähnlicher Zusammensetzung wie die löslichen kohlensäuerlichen; und wenn ihre Cohäsionskraft die Wirkung des in ihnen im Uebermaafs enthaltenen Alkalis vermindert, so zerstört sie dieselbe nicht ganz. Wenn ein unlösliches kohlensaures Salz in Berührung ist mit einem löslichen Neutralsalze: so wird die Base des kohlensauren die Säure des Neutralsalzes zu theilen streben; und wenn aus ihrer Verbindung damit ein unlösliches Salz entstehen kann: so bestimmt die der neuen Verbindung eigenthümliche Cohäsionskraft die Bildung desselben. Die Kohlensäure, deren Elastici-

-tät nicht besiegt wird durch die Anziehung der mit einer mehr fixen Saure vereinten Base, entweicht 'ansanglich im Gaszustande; durch wiederholte Einwirkung aber auf neue Quantitäten wird die Flüssigkeit alkalisch genug um die Kohlensaure, wie sie gebildet wird, zu verschlucken; nun bildet sich also kohlensäuerliches Kali oder Natrum, welches an die Stelle des zerlegten Neutralsalzes tritt. Die Einwirkung der Säure auf das unlösliche kohlensaure Salz und die Absorption der dadurch entbundenen Kohlensaure von der Flüssigkeit dauert so lange fort, bis das Uebermaass des entwickelten Alkalis ein Gleichgewicht gegen die Kraft herbeiführt, womit jene Einwirkung der Säure erfolgt. Dann hört alle Wirkung auf, dergestalt, dass je mehr Cohasion das gebildete unlösliche Salz hat, desto größer wird das Maass der dem löslichen Salz entzogenen Säure seyn.

Bei Annahme dieser Entwickelung erklaren sich alle bei diesen Zersetzungen hervortretende Erscheinungen vollkommen. Man sieht 1) warum alle unlöslichen Salze ohne Ausnahme zersetzt werden, durch kohlensäuerliches Kali und Natrum; weil es. keines von diesen Salzen giebt, das nicht auch zum Theil vom Kali oder Natrum zersetzt werden könnte, 2) dass die genannten kohlensäuerlichen Salze die einzigen sind, welche diese allgemeine Eigenschaft haben können, weil die Kohlensaure die einzige Saure ist, die unlösliche Verbindungen mit den Basen aller unlöslichen Salze machen kann, ohne sie zu neutralisiren, 3) warum Zusatz von Aetzkali oder Natrum neue Fortschritte der Zerlegung herbeiführt; denn in diesem Fall mas, da die Masse des Alkali sich vermehrt, eine neue Menge unlöslichen kohlensauren Salzes gebildet werden. Aher der Versuch F. zeigt, dass man durch fortdauernde Zusätze von Alkali die Flüssigkeit niemals aller Kohlensaure, die sie enthält, berauben kann.

Wenn man die Resultate der Versuche C und D vergleicht, so sieht man, dass die Auslösung, die nicht mehr auf das unlösliche Salz in Versuch C wirken kann, mehr alkalisch ist, als die unwirksame im Versuche E. Dieser Unterschied, kann durch das Verhältniss der Kohlensaure und Schwefelsaure gemessen werden, das man zuletzt in beiden Flüssigkeiten findet. Wenn das kohlensaure Kali (in C. nicht mehr den schwefelsauren Baryt zersetzen kann, so verhalt sich die Kohlensaure, die in der Auflösung bleibt, zur Schwefelsäure ohngefähr wie 5 zu 1 und wenn das schwefelsaure Kali (Vers. E) nicht mehr auf den kohlensauren Baryt wirken kann, so stehen diese zwei Sauren im Verhaltnisse ohngefehr von 5 zu 2, woraus folgt, dass die erste Flüssigkeit viel alkalischer ist als die zweite.

Es ist leicht von diesem Unterschiede Rechenschaft zu geben, wenn man die Bedingungen des
Gleichgewichtes erwägt, welches sich in den beider
Fällen herstellt. Dass schwefelsaures Kali (in E)
nicht mehr den kohlensauren Baryt zersetzt, kommt
daher, weil der Ueberschuss des in der Flüssigkeit
entwickelten Alkalis das Gleichgewicht der Krast
halten kann, womit schwefelsaurer Baryt unter diesen Umständen sich zu bilden strebt. Dass kohlensäuerliches Kali (in C) nicht mehr den schwefelsauren Baryt zersetzen kann, hängt davon ab, dass der
Ueberschuss des Alkalis in der Flüssigkeit nicht mehr
beträchtlich genug ist, um die diesem Salz eigen-

thumliche Cohasion zu überwinden. Nun weiß man, daß um die Cohasion eines Körpers, die schon zu Stande gekommen ist, zu besiegen, mehr Kraft erfordert wird, als um die Entstehung dieser Cohasion zu verhindern. Sonach muß kohlensauerliches Kali früher auf hören den schwefelsauren Baryt zu entmischen, als Schwefelsaure und Kohlensaure in das Verhältniß getreten sind, in welchen man beide Sauren nach Herstellung des Gleichgewichtes im umgekehrten Versuche E findet.

Man kann daraus die Folgerung ziehen, dass eine Mischung vom schweselsauren Kali und kohlensauren Kali, worin Schweselsaure und Kohlensaure sich in einem zwischen den beiden angezeigten Grenzen liegenden Verhältnisse besinden, keine Wirkung haben wird weder auf schweselsauren noch auf kohlensauren Baryt; und auch diess bestätiget die Ersahrung.

Ich habe schon gesagt, daß für andere unlösliche Salze man andere Verhältnisse haben würde, aber die Grenzen beider liegen jederzeit einander mehr oder minder nah.

Da kohlensauerliches Kali und Natrum alle unauflöslichen Salze auf trockenem Wege zersetzen
können, und da diese Zersetzung von Eigenschaften
abhängig ist verschieden von denen, woraus die Zerlegung auf nassem Wege hervorgeht, so ist es interessant die Resultate dieser beiden Entmischungsarten zu vergleichen.

Versuch G. Ich ließ in einem Platinatiegelein Gemisch zus kohlensauerlichem Kali und schwe-

felsaurem Baryt, diesen in Uebermaaß genommen, eine Stunde lang roth glüben. Die beiden Salze kamen in Fluss, nach Abkühlung pulverisirte man die Masse und brachte sie auf ein Filtrum, worauf man kochendes Wasser goss. Ich erwartete die Flüszigkeit ganz oder fast neutral zu finden, aber sie war vielmehr stark alkalisch und erregte lebhaftes Brauson mit den Sauren. Seine Analyse zeigte mir, das Schweselsaure und Kohlensaure darin in demselben Verhaltniss enthalten waren, als in einer über kohlensaurem Baryt gekochten Auflösung des schweselsauren Natrums. Diess kommt offenbar daher, dass schweselsaures Natrum, so wie es sich auflost, auf den kohlensauren Baryt, mit dem es sich in Berührung befindet, wirkt; diese Einwirkung ist fast augenblicklich, Man darf nur eine kochende Auflosung vom neutralen schwefelsauren Natrum auf kohlensauren in em Filtrum gebrachten Baryt gießen; so werden mehr als ¿ Schwefelsäure niedergeschlagen und durch eine entsprechende Menge Kohlensaure ersetzt werden. Daher ist es unmöglich, durch Erfahrung zu bewahrheiten, ob, wie die Theorie angiebt, der Austausch der Base und der Saure zwischen den auflöslichen kohlensauerlichen und den unlöslichen Salzen auf trockenem Wege vollkommen erfolgt; aber man sieht wenigstens, dass die Zersetzung viel weiter geht als auf nassem Wege.

Ich will diese Abhandlung mit einigen Betrachtungen schließen über das Maaß der Verwandtschaften, und über die Anwendungen, die man aus der then dargelegten Theorie ableiten kann.

こじ

Weil die Menge des in Versuch C angewandten kohlensäuerlichen Kalis und Natrums gleiche Quantitaten Kohlensaure in sich schloß ti, so waren glie wägbaren Massen von Kali und Natrum, welche in die Verbindung dieser Salze eingingen, im umgekehrten Verhältniss ihrer Sättigungscapacitäten; und dadiese zwei Alkalien sich übrigens in demselben Zustand der Sättigung befanden, so hatte ihre Wirkung dieselbe seyn müssen, wenn die Verwandtschaft gemau der Sättigungscapacität proportionirt ware; denn welche Umstände auch in diesem Falle die Verwandtschaft modificiren konnten, so miisten doch, da diese in beiden Fallen vollkommen dieselben sind, die Resultate gleich bleiben. Indess die Menge des zersetzten schwefelsauren Baryts, oder, was desselbe ist, die Menge der vom Kali, und von dem Natrum in diesem Versuch aufgenommenen Schwefelsaure verhalt sich ohngefahr wie 6 zu 5. Der Versuch E bestätiget noch dieses Resultat; die Mengen Kalis und Natrums besanden sich auch hier im umgekehrten Verhältnisse der Sättigungscapacitäten, die Umstände waren dieselben auf der einen und der andern Seites und auch hier sind die wägberen Masson der von diesen beiden Alkalien zurückgehaltenen Saure ohngefehr in demselben Verhaltpisse. Sollten die Analysen, auf welchen die Angaben dieser Versuche beruhen, vollkommen genau seyn: so würde man nothwendig annehmen müssen, daß die Verwandtschast dieser zwei Alkalien nicht genau ihrer Satigungscapacität proportionirt ist.

Die Wirkung der löslichen Kali- und Natrum-Salze auf die unlöslichen kohlensauerlichen, betrachtet als eine allgemeine Eigenschaft, die sich auf alle Salze anwenden lässt, bei denen die besagten Bedingungen eintreten, kann in mehrern Fällen der Analyse kürzere und genauere Mittel darbieten, als die,
welche sich aus den schon bekannten Thatsachen ergeben; aber man kann von der eben dargelegten
Theurie eine noch wichtigere Anwendung machen,
die ich hier blos berühren will, weil sie den Gegenstand einer zweiten Abhandlung ausmachen soll.

Nachdem ich durch directe Versuche die gegenseitige Zersetzung einer großen Zahl unlöslicher und Melicher Salze bestätiget hatte, so dachte ich auf Erklarung dieser Erscheinung und auf Mittel deren Resultate vorher zu bestimmen. Die Analogie, von zhnlichen Erscheinungen bei löslichen Salzen hergenommen, veranlasste mich die verschiedenen Grade der einem jeden unbislichen Salze eigenthümlichen Cohasion als Ursache dieser Zersetzungen zu betrachten. Man begreift, dass die Cohasion zweier gleich unlöslicher Salze verschieden seyn kann; und dass wenn ein unlösliches Salz sich in Berührung befände mit einem löslichen, dessen Grundstoffe gegenseitig ausgetauscht ein anderes unlösliches Salz von größerer/Cohasion bilden konnten; nothwendig eine Zersetzung erfolgen müßte.

Wenn man also ein Mittel haben könnte; die verschiedenen einem jeden unköslichen Salz eigenthümlichen Cohäsionsgrade zu bestimmen, wie man die verschiedenen Grade der Lösbarkeit zweier löslichen Salze erforscht: so könnte man die Zersetzung der Salze, die unter den oben angegebenen Bedingungen wirken, mit eben der Leichtigkeit vorher bestimmen, als man die der löslichen vorher sah. Nun bieten die Resultate: der Zersetzung der unlöslichen köhlensauren

Salze ein einfaches Mittel dar, wo nicht die absolute Stärke dieser Kraft zu enthüllen, doch wenigstens die Verschiedenheiten kennen zu lernen, welche in dieser Beziehung die unlöslichen Salze zeigen.

Wenn ein lösliches Salz aufhört ein unlösliches kohlensaures Salz zu entmischen, so ist ein Gleichgewicht zwischen der Krast, womit das unlösliche Salz sich zu fällen strebt und dem Ueberschusse des in der Auflösung entwickelten Alkalis; es folgt daraus, wie wir schon gesagt haben, dass je großer die Fallungskraft ist, desto beträchtlicher das Uebermaaß des sich entwickelnden Alkalis seyn wird. Wenn man also für jedes unlösliche Salz das Verhältniss bestimmte, welches zwischen der zerlegten Menge und der ganzen Salzmenge stattfindet, die sich durch ganzliche Fällung der Säure hätte bilden können, vergleichend die verschiedenen erhaltenen Verhältnisse bei allen mit derselben Base gebildeten Salzen: so könnte man daraus leicht auf die Stuffenfolge ihrer Cohasion schließen; und nach dem Range, welches ein gegebenes Salz in dieser Stufenfolge einnehmen würde, konnte man die löslichen Salze bestimmen, die es zu entmischen vermöchten.

Ich habe schon eine große Anzahl dieser Verhältnisse bestimmt und die erhaltenen Angaben wurden vollkommen durch die Erfahrung bestätiget. Aber ehe ich diese Arbeit vorlege, will ich sie, wo nicht über alle Salze doch über die größte Zahl derer ausdehnen, auf die man Gelegenheit haben kann bei den Analysen zu kommen.

IV.

·Oer, steds Ansicht

der

chemischen Naturgesetze.

neueren Entdeckungen gewonnen

Ala

Einleitung zu der folgenden Abhandlung.

(Aus einem Schreiben an den Herausg. d. J.)

Berlin den 22. Aug. 1812.

Die folgende Abhandlung ist ein Fragment einer größeren Arbeit, welche, unter dem Titel: Ansicht der chemischen Naturgesetze durch die neuern Entdeckungen gewonnen, in dem Verlag der Realschulbuchhandlung hier herauskommen wird. Es hängt dieses Fragment genau mit einem ältern, über die Fortpflanzungsart der Electricität, zusammen, welches ich vor 7 oder 8 Jahren in dem ohemischen Journal bekannt machte. Dem Leser, dem dieses nicht gegenwärtig seyn mögte, werden folgende Bemerkungen wenigstens in den Zusamenhang hineinsetzen. Eine jede Fortpflanzung der Electricität

fangt mit einer Stöhrung des Gleichgewichts der entgegengesetzten Kräfte in dem Leiter an. Ist die Leitung vollkommen, so stellt sich das Gleichgewicht
selbst sehr leicht wieder her, durch die eignen Anziehungen der Kräfte. Ist die Leitung unvollkommen, so tritt diese Wiederherstellung natürlicherweise nicht ein. Die Leitung ist, alles übrige gleichgesetzt, um so viel vollkommner je größer die Intensität der electrischen Kräfte ist (die electrische
Spannung) aber um so viel schwächer je größer die
Quantität derselben ist (es gehört z. B. vollkommners
Leitung zu der Entladung einer größeren Batterie,
mit gleicher Intensität als einer kleinern).

Es wird noch weiter nothwendig seyn zu erzählen, das ich in den großeren Werke, woraus diese
Abhandlung genommen, erst aus der allgemeinen
Betrachtung der chemischen Vorgange zwei chemische Grundkräfte bewiesen habe, wovon ich die eine,
die der brennbaren Körper und der Alkalien, Brennkraft, die andere, die des Oxygens und damit analogen Stoffe, wie auch der Szuren, Zündkraft nenne:
Ich zeige, das jede von diesen Kraften für sich ausdehnend und abstoßend wirkt, auf die entgegengesetzte Kraft aber anziehend. Darauf beweise ich erst
die Identität beider Krafte mit den electrischen.

Wenn ich von gezwungener Leitung spreche, so meine ich damit die, welche durch die Anziehung entgegengesetzter Kräste den Körper hindurch geschieht. Frese Verbreitung geschieht durch die einfache ausdehnende Thätigkeit jeder der Kräste, und durch ihre Anziehung zu den gebundenen in einem gleichsormig erfülltem Raume.

400 Oersted über chem. Naturgesetze.

Ich habe den Vorschlag gemacht, dass man die Entsernung des Gestierpunkts und Siedepunkts des Thermometers als Einheit des Warmemaasses künstig annehmen sollte, und alle Größen als Brüche oder Multipla von diesem mètre thermique benennen. 40° R., 122° F., 50° C. wäre also = ½ Wärmemaass, und könnte auch ganz kurz 0,5 oder 0,50 WM. geschrieben werden. Dieses kommt auch im gegenwartigem Bruchstück vor.

Wenn ich noch bemerkt habe, dass ich unter Körper erster Klasse die noch unzerlegten Körper verstehe, unter die zweiter Klasse die verbrannten, und unter dritter Klasse die Salze, so glaube ich, dass nichts weiter in dieser Abhandlung unverstandlich seyn wird.

Ich vermuthe, dass man sich weit leichter als auf den noch bekannten Wegen Kalium und Natronium würde verschaffen können, wenn man salzsaures Kali oder Natron, das vorher wohl entwässert worden, mit Eisen destilliren wollte, denn die salzsaures Salze sind, wie bekannt leicht zu entwässern, und das Product aus Oxygen, Salzsaure und Eisen sehr flüchtig in Verhältnis mit jedem andern daraus zu ziehenden Product. Vielleicht ginge es mit Zink noch besser. Da ich gegenwärtig auf einer Reise bin kann ich selbst den Vorschlag nicht prüsen.

V.

Ueber die

Hervorbringung der Wärme,

nnd

daraus abgéleitete Gesetze derselben.

Von H. C. OERSTED.

Seitdent man mit großen Mengen von electrischen Krasten umzugehen gelernt hat, weiss man auch, dass sie oft Wirkungen hervorbringen, welche denen der Warme gleich sind. Diese Erscheinung hat die Physiker auf viele widersprechende Theorien geleitet. Einige haben gar nicht diesel wärmeähnliche Wirkungen für wahrhast identisch mit denen der War- .. me halten wollen, sondern haben geglaubt, dass die Electricität selbst Sohmelzungen hervorbrächte, und auch Zerreisungen, welche durch ihre Achnlichkeit mit den Dampfen tauschen könnten. Andre außer-\ ten die Vermuthung dass die electrische Erschütterungen aus den Körpern Warme mechanisch entwickelten. Abermals andre haben gemeint, dass die electrischen Materien Wärme als Bestandtheil enthielten. Am leichtesten würde man sich dann die Erklärung machen, wenn man zwei electrische Materien annehmen wollte, welche als zwei unbeschreiblich seine Gasarten zu betrachten waren, die durch

ihre wechselseitige Anziehung sich verdichten, und so ihren enthaltenen Warmestoff von sich geben.

Winterl außerte zuerst die glückliche Idee, daß der Warmestoff durch die Vereinigung der Prinzipien der Alkalität und Acidität hervorgebracht werde, welches zwar noch nicht ganz das Rechte trifft, aber uns auf dem geradesten Wege dahin führt. Wir wollen hier nicht alle jene unhaltbaren Vorstellungsarten einer Kritik unterwersen; die Darstellung des wahren Verhaltnisses, worin wir einige wenige widerlegende Bemerkungen einstreuen werden, mag hinreichend seyn, sie zu widerlegen.

Wir wollen mit einer Reihe von Thatsachen anfangen.

Last man die Electricität durch einen Körper wirken, welcher sehr vollkommen leitet, so bemerkt man keine Spur von Warmeentwickelung.

Wendet man Metalldrähte zur Leitung einer gewissen Electricitätsmenge an, so wird man also immer einen so dicken wählen können, dass er dadurch gar nicht kenntlich erwärmt wird. Nimmt man ihn nun dünner, so wird durch dieselbe Electricität einige Warme hervorgebracht werden; und man findet leicht eine Dünnheit, bei welcher der Draht durch die Electricität einen Augenblick glüht, und nachher seiner Elasticität beraubt ist, wie wenn er zwischen Köhlen geglüht wäre. Nimmt man einen noch dünnern Draht, so schmilzt er zu kleinen Kügelchen. Ein noch dunnerer wird endlich in Dampf verwandelt. Durch eine electrische Batterie läßt sich dieses am bequemsten zeigen, obgleich auch die Funken sehr großer Maschinen Drähte schmelzen kön-An einem jeden Metall lassen sich nicht alle

diese Gradationen mit gleicher Leichtigkeit aufweisen, aber an Eisendrähten gelingt es sehr leicht. Bei einigen Metallen aber scheint der Verdampfungspunkt dem Schmelzpunkte so nahe zu liegen, dass man nur schwer diesem zu treffen vermag, sondern fast immer in jenen übergeht.

Mit gleichem Metalkdraht kann man auch vermittelst verschiedener Electricitätsmengen dieselbe
Stusenreihe durchlausen. Wenn man vermittelst einer Batterie bestimmter Größe einen gegebenen
Draht schmelzen kann, so wird man durch einen
noch größern sie in Dampf verwandeln.

Durch verschiedene Grade der Ladung einer gegebenen Batterie, kann man auch die hervorgebrachte Wärme modificiren; es ist aber dabei zu bemerken, dass die vermehrte Stärke, wenn die Wirkung nachher auf einen gewissen Raum beschränkt
wird, eine vermehrte Menge giebt.

Aus diesem allen scheint zu folgen, das je schwieriger die Electricität durch einen Körper geleitet wird, der sich aber doch von ihr durchdringen lassen mus, um so viel mehr Wärme wird hervorgebracht.

Dieses wird noch weiter dadurch bestätigt, dass ein besserer Leiter bei weitem nicht so leicht durch Electricität schmilzt als man nach den Versuchen mit dem schlechtern erwarten sollte. Kupser z. B. welches ein besserer Leiter ist, schmilzt weit schwerer als Eisen. Blei und Zinn schmelzen auch sehr viel schwerer als man nach ihrem Schmelzgrade in dem Ofenseuer erwarten sollte. Man muß aber in den Betrachtungen über diese Versuche, wie Ritter zuerst bemerkt hat, auch nicht außer Acht lassen,

dass wir hier mit bestimmten Quantitäten von Kräften zu thun haben, und also die Schmelzbarkeit nicht allein nach dem Schmelzgrad, sondern nach dem Producte aus demselben und der Warmecapacität zu beurtheilen haben. Durch diese Bemerkungen nun wird van Marum's Behauptung, dass die Schmelzungen durch Electricität, und durch Warme ganz verschiedener Art wären, weil die Ordnung der Schmelzbarkeiten in beiden nicht gleich ist, widerlegt. Ebenfalls ist es einleuchtend, dass die Meinung, die Warme in den electrischen Erscheinungen werde ', aus den beiden sich vereinigenden electrischen Materien entwickelt sich nicht mit diesen Erfahrungen vertragen kann; denn sonst müßte man auch in den Leitern von größerem Umfange bei dem Durchströmen der Electricität bedeutende Wärme verspüren. Um nur etwas bestimmtes zu nehmen, wollen wir aus van Marums Versuchen ein Beispiel wahlen. Eine Batterie von 45 Quadratfuß Belegung schmolz ihm & Zoll Eisendraht zu 1/240 Zoll Durchmesser, aber nur einen halben Zoll zu 1 Zoll Durchmesser. Die geschmolzene Masse war also in dem dünnen Eisendraht ohngefahr 16mal so groß wie in dem dicken. Dieser Versuch, der nur einer unter vielen ahnlichen ist beweiset deutlich genug, dass es nicht bloss auf die Verbindung einer gewissen Krastmenge, sondern auf die Art ihrer Verbindung ankommt.

Andere Versuche von van Marum bestätigen noch weiter unsere Ansicht. Er versuchte erst die Electricität der großen Teilerschen Maschine durch einen Kupfercylinder leiten zu lassen, worin er ein Thermometer gestellt hatte. Dieser stieg während der ganzen Leitung gar nicht. Darauf machte er

denselben Versuch mit einem Cylinder aus Holz, und fand dass darin das Farenheitsche Thermometer nach drei Minuten lang fortgesetzter Leitung von 61° bis auf 88° gestiegen war. Nach 5 Minuten war es bis auf 112° gekommen.

Auch durch das Ausströmen der Electricität aus einer Spitze oder kleinen Kugel in die Lust wurde durch die Teilersche Maschine bedeutende Warme hervorgebracht. Das Fahrenheitsche Thermometer wurde hierdurch von 63° biş auf 102° gebracht. -In einer bis auf de verdünnten Lust, wovon nach der gewöhnlichen Meinung zwar jeder einzelne Punkt! ein besserer Leiter als die atmosphärische ist, die aber auf jeden Fall wegen ihrer geringen Masse keino große Menge leiten kann, stieg das Thermometer sogar bis auf 151 4°. Vielleicht that es hier auch viel, dass die Lust eingeschlossen war. Charles hat in seinen Versuchen über electrische Ausströmungen das Reaumursche Thermometer nur um einen Grad (21º Fahrenh.) zum Steigen gebracht, und diese geringe Erhöhung will er noch von einer Oxydation des Eisens in der Schwarze, womit er seine Thermometerkugel überzogen hatte, ableiten. Es ist aber zu hemerken, dass der sonst so vortreffliche Charlesche Apparat hier nicht viel entscheidet. Er ist nämlich aus zwei ziemlich kraftigen Maschinen zusammengesetzt, welche er auf einmal bewegen lasst, wenn er eine Batterie laden will, womit man aber bei weitem keine solche außerordentliche Ausstromungen erhalten kann, wie durch die große Teilersche, welche in ihrer Art bisher einzig war.

Ohne einen so großen Apparat kann man sich durch das Kinnersleische sogenannte electrische Lust-

thermometer von der Warmeentwickelung durch Electricität überzeugen. Schon der Erfinder bemerkte, dass keine Warme entwickelt würde, wenn er eine der electrischen Krafte auf das isolirte Instrument wirken liess, auch nicht, wenn er beide darin · befindliche Leiter mit einander in Berührung brachte. Wenn aber die Electricität von dem einen Leiter zu dem andern durch die Lust überschlagen musste, so dehnte sich diese deutlich aus. Man muss natürlicher Weise hier die durch den Funken bewirkte augenblickliche Ausdehnung von der mehr dauernden, welche die Wärme hervorbringt, unterscheiden. Die Verwechselung beider hat achtungswerthe Physiker zu behaupten verführt, dass alle durch den electrischen Funken in der Lust hervorgebrachte Ausdehnung nur augenblicklich sey. Kinnersley fand auch, dass die Lust in seinem Instrumente sich ausdehnte, als die Electricität von dem einen guten Leiter zu dem andern durch einen zinnernen Faden durch einen sehr dünnen Metalldraht, oder einen andern solchen sehr unvollständigen Leiter gehen musste.

Durch die Berührungselectrricität muß, unserm Gesetze zufolge, in den bessern Leitern eine weit hedeutendere Wärme hervorgebracht werden, als durch die Reibungselectricität, weil sie mit ihrer großen Menge und geringer Stärke bei weitem nicht so leicht geleitet wird. Auf die ganz schlechten Leiter, oder auf die, welche man gewöhnlich Halbleiter nennt, können wir von dieser Art Electricität, so lange man nicht weit größere Grade davon hervorzubringen lernt, keine Wärmehervorbringung erwarten.

Setzt man Wasser mit einer bloß maßigen electrischen Saule, z. B. von Hundert Plattenpaaren, in Verbindung, so bemerkt man schon durch ein Thermometer eine Erhöhung der Temperatur, und erlaubt man nicht der sich entwickelnden Luft einen ganz freien Weggang, so steigt schon die Warme auf mehrere Hunderttheil des Maasses. Als einmal eine Zink - Kupfer - Saule, deren flüssiger Leiter Salzauflösung war, zu diesem Versuche angewandt wurde, zeigte sich dabei eine Erhöhung von mehr als 0,10 Maass. Das Wasser befand sich in einer offenen in weissem Wachse eingegrabenen Rinne, ohngefähr 3 Zoll lang und 3 Linien breit, nur etwas erweitert, wo die Thermometerkugeln eingesenkt Die Zuleitungsdrähte waren aus Platina. Die Temperatur der Lust war o,10. Sobald die Kette geschlossen wurde fingen die Thermometer an zu steigen, und nach einigen Minuten stand das auf der Oxygenseite sich befindliche auf 0,205, das auf der Hydrogenseite auf 0,18, ein in der Mitte aber befindliches Thermometer auf 0,23. In besserleitenden Flüssigkeiten war die Warmeverminderung geringer, und untern andern stieg das Thermometer in Salmiakauslösung nicht über 0,03. In Wasser, welches durch einen Zusatz von Weingeistwasser etwas an Leitungsfähigheit verloren hatte stieg es auf der Oxygenseite zu 0,1875, auf der Hydrogenseite 0,1675, und in der Mitte 0,205. Durch ein Versehen wurde bei mehreren so angestellten Versuchen die Kochsalzauflösung vergessen, welche noch einige Aufklärungen hätte geben können. Noch mehr im großen angestellten Versuchen dieser Art hatten wir schon früher von Buntzen. Seine Kette bestand aus 1500 '

Plattenpaaren, und der flüssige Leiter war Salmiakauflösung. Diese wirksame Säule erhob das Wasser von 14° R. (0,175) zu 25° R. (0,2875); also erhob sie es um 0,1125, welches weniger ist als durch die Saule von 440 Paaren bewirkt wurde. In Salmiakauflösung brachte er dahingegen eine Erhöhung bis auf 38° R. (0,475) hervor, und als er der Lust nur durch eine enge Röhre den Auszug verstattete betrug die Warmevermehrung mehr als 4 Maass. Die Verschiedenheiten beider Reihen von Versuchen rührt vielleicht zum Theil von dem bessern flüssigen Leiter in der Saule, zum Theil aber auch davon dass Buntzen die dem Versuch unterworfenen Flüssigkeiten immer in eine Röhre eingesperrt hatte, wodurch die Wärme von den entweichenden Luftarten doch immer mehr zurückgehalten wird, und nach und nach sich über das Ganze in Gleichgewicht setzt, wie auch Buntzen in seinen Versuchen bemerkte.

Diese Warmehervorbringung bei der Leitung durch Flüssigkeiten ist der Meinung von einer mechanischen Entwickelung der Warme, durch Erschütterungen gar nicht günstig; denn hier ist die Erschütterung gewiß nicht groß, und ohnedem geben die Flüssigkeiten durch mechanische Erschütterungen keine Warme. Daß hier zugleich Lust entwickelt und Warme hervorgebracht wird, ist auch der gewöhnlichen chemischen Warmestofflehre wenig entsprechend. Daß man sich übrigens aus solchen Schwierigkeiten herauskünsteln kann, wenn man sich in neue Inconsequenzen nur verwickeln will braucht kaum bemerkt zu werden.

Wir sanden in diesen Versuchen die Wärme in der Mitte am größten, demnächst die auf der Oxy-

gen- und zuletzt die auf der Hydrogenseite. Der Grund hierzu scheint darin zu liegen, dass in der Mitte keine Lustentwickelung stattsindet, auf der Oxygenseite aber zwar einige, doch bei weitem nicht in so großem Volumen wie auf der Hydrogenseite. Dieses verdiente aber noch, der Wichtigkeit der Sache wegen, genauer untersucht zu werden.

Auch Metalldrähte werden durch die Berührungselectricität zu hohen Wärmegraden gebracht.
Man muß aber dazu sehr breitplattige Apparate haben, wodurch man eine zu der Stärke verhältnißmäßig sehr große Menge erhält. Auch bei den gewöhnlichen kleinplatigen Batterien kann man Goldblättchen schmelzen; durch großplattige aber hat
Davy nicht allein einen dünnen Metalldraht so heiß
gemacht, daß Wasser, welches damit in Berührung
kam, in Kochen gerieth, sondern durch seinen großen Trogapparat hat er auch einen 18 Zoll langen
aber dünnen Platindraht zum Glühen gebracht. Leiter von größerem Umfange werden auch hier nicht
heiß.

Wir können nach allen diesen Erfahrungen also dreist wiederholen, was wir schon früher festsetzten, dass ein Körper warm wird, wenn er gezwungen wird, eine größere Electricitätsmenge zu leiten, als er frei geleitet haben würde. Was aber dieses nun bedeutet wird sich durch einen Blick auf die Natur der Leitung aufklaren. Wir haben gesehen, dass die Leitung in einer alle Punkte des Körpers durchlaufenden Störung und Wiederherstellung des Gleichgewichts besteht. So lange die Leitung vollkommen ist, wird die Wiederherstellung immer durch die gegenseitige Anziehung der aus dem Gleichgewichte

gebrachten Kräste bewirkt werden. Sobald aber, durch erzwungene Leitung, eine größere Kraftmenge die Körper durchdringt, als dieser selbstandig abzuleiten vermag, so wird auch das innerlich gestörte Gleichgewicht durch die eigenen Kräste der Körper nicht minder hergestellt werden; denn wegen der schlechten Leitung würde es schon sehr langsam geschehen, wegen der gleichen Anziehung aber, welche ieder Punkt von allen Seiten erleidet, und wodurch alle Kraftrichtung gehindert wird, verzögert sich die Ausgleichung ins Unendliche. - Dieser Zustand nun, wo das Gleichgewicht in jedem Punkte des Korpers gestört ist, aber so, dass es zu keiner sinnlich erkennbaren Trennung der Kräfte gekommen ist, giebt uns die Erscheinung der Wärme. Diese Storung des Gleichgewichts ist natürlicherweise mit einem Streben nach Wiederherstellung verbunden, das zwar nicht befriedigt wird, aber doch eine grose innere lebendige Thatigkeit unterhalt. veranlasst uns auch die Wärme als einen innern Wechselkampf der entgegengesetzten Kräfte anzusehen.

Betrachten wir nun, mit dieser Ansicht die wichtigsten allgemein bekannten Warmeerscheinungen.

Eine der größten hieher gehörigen Thatsachen, ist die Hervorbringung der Warme durch Stoß und Reibung. Wir wissen schon aus den electrischen Versuchen, daß die Krafte durch mechanische Einwirkung in ihrem Gleichgewichte gestört werden können, und dieses konnte uns um so weniger befremden, da wir schon die beiden Krafte auch als raumerfüllend anerkannt hatten. Durch Ableitung trennten wir sie, in so weit jede der Krafte von der

Oberfläche des einen Körpers mehr angezogen wurde als von der andern. In so weit eine solche Trennung nicht erfolget, und sie erfolget doch immer nur partiell, wird eine innere Störung der Kräfte hervorgebracht, deren Erscheinung die Warme ist. So oft wir zwei feste Korper an einander reiben geben sie Warme, und verlieren sie wiederum durch Erkal-Dieses lässt sich nicht mit der gewöhnlichen Lehre von einem Warmestoff vereinigen; denn die Reibung sollte den jedesmaligen Warmestoff frei machen, und die Erkältung sie wegnehmen, zwei Körper müßten demnach so lange immer Warmestoff abgeben bis sie aneinander ganz abgenutzt wären. Der Staub aber, worin die Körper so verwandelt würden, müßte noch immer Wärmestoff enthalten, und kein Versuch hat noch auch nur einen Grund gegeben zu vermuthen, dass diese Staubtheilchen nicht wieder dieselbe Fähigkeit hätten, Wärme zu geben. Man müßte also in einem jeden Korper eine unendliche Menge von Wärmestoff annehmen. Rumford, der mit seinem herrlichen Talent die Versuche anzustellen den wahren forschenden Scharfsinn vereinigt, hat diese Erfahrung in ein Experiment verwandelt, wogegen der Unbefangene nicht leicht etwas einzuwenden haben wird. Er untersuchte namlich die Warme, welche durch die Bohrung eines Metallcylinders hervorgebracht wird, und bestimmte genau alle die Größen, welche auf die Resultate des Versuchs Einfluss haben konnen. Als man 837 Gr. Metall ausgebohrt hatte, war dadurch eine Hitze hervorgebracht, welche 6 1 16. Eis hatte schmelzen konnen, oder die Bohrspäne bis auf 66560° F. oder 368 } Warmemaals. Demohngeachtet fand er nicht, daß

diese Metalltheilchen weniger Wärmecapacität hatten, als andere kleine Stücke von demselben Metall, welches sie doch nach der Warmestofftheorie hatten Man hat daher auch allen Grund haben müssen. anzunehmen, dass die Theilchen eines unter Warmeentwickelung zum Staub vernutzten Körpers noch alle die Warmehervorbringende Kraft des Korpers haben, woraus sie entstanden. In dem Rumfordschen Versuch muß man nun zwar annehmen, daß ein Theil der Wärme von dem Bohreisen und von dem nicht zerbohrten Theil des Cylinders herkommen. Man muss aber ja nicht vergessen, dass die Warme von den vorzüglich gedrückten Theilen anfange, und dass es ganz widersinnig seyn würde, ein Hinströmen des Warmestoffs zu den gedrückten Stellen anzunehmen. Selbst aber, wenn man nur annehmen wollte, was aber nicht zu billigen ware, dass nur der zehnte Theil der hervorgebrachten Warme von den Bohrspanen herkame, so würde diese doch 6mal mehr machen, als nothwendig ware um dieselben Bohrspäne zum vollkommenen deutlichen Glühen zu bringen, und diess ohne dass man auch eine Veränderung der Warmecapacität darin bemerken konnte.

Man hat zwar in den neuesten Zeiten diesem einen Versuch entgegenstellen wollen, daß nämlich eine Münze, die schon die größte unter dem Stempel erreichbare Zusammendrückung erreicht hatte, und also durch weiteres Schlagen nicht zusammengedrückt wurde auch keine Warmeerzeugung gah. Dieser Versuch beweiset nur, daß wo eine Störung der räumlichen Verhaltnisse nicht mehr möglich ist, da auch keine Warme durch Stoß hervorgebracht

wird; diese Grenze trifft aber da nur ein wo die außere Kraft nichts als Zusammendrückung bewirkt. Durch Reiben, Feilen, Bohren u. d. gl. haben die Erschütterungen keine solche Grenze. Rumford fand auch in seinem Versuch, daß die fortgesetzte Bohrung ehen so viel Warme wie die erste hervorbrachte, welches nicht statt gefunden haben würde, wenn die Zusammendrückung des Bohrers wie auch der henachbarten Theile des Metalls einen bedeutenden Einfluß gehabt hätte.

Wenn man also einen Warmestoff als Ursache der Warme voraussetzen will, kommt man eigentlich in den Fall, eine unendliche Menge davon in einem jeden Körper anzunehmen. Gesetzt aber auch, daß man etwas entdecken könnte wodurch die Bündigkeit dieses Schlusses noch Zweiseln unterworfen werden könnte, so müßte man doch auf jeden Fall gestehen, dass ein jeder Körper eine ganz außerordentliche Menge gebundener Warme enthalt, was man denn auch thut, wenn man sagt, dass der Nullpunkt der Wärme sehr tief unter dem Gefrierpunkte liegt. Man scheint aber nicht hinlänglich zu bedeuken, was diese Annahme eigentlich mit sich führe. Es entsteht namlich dann die Frage: durch welche Kräfte wird ein so ungeheuer austlehusamer Stoff in den Körpern zurückgehalten. Dürch den Druck des Wärmestoffs in allen iibrigen Raumtheilen könnte sich der Warmestoff in einem gegebenen Raume nicht erhalten; denn wenn man überhaupt die Verbreitung des Warmestoffs nicht nach chemischen Anziehungen, sondern nach Gesetzen des mechanischen Gleichgewichts erklären wollte, so müsste der lustleere Raum dem

Warmestoff den leichtesten Durchgang darbieten. und auch die größte relative Warme zeigen. Will man nun aber den Warmestoff durch eine Anziehung zurückhalten in den Körpern, so darf dieser auf der einen Seite nicht die allgemeine Anziehung aller Körper gegeneinander seyn, denn in diesem Falle müsste sich die specifische Wärme nach der anziehenden Kräften, d. h. nach den Massen richten, was nicht ist: auf der andern Seite aber den Wärmestoff durch die chemischen Anziehungen zurückhalten zu lassen streitet auch gegen die Analogie; denn diess hiesse annehmen, dass alle Körper eine so große Anziehung zum Wärmestoff hätten, daß sie diesen höchst ausdehnsamen Stoff millionenmal verdichten könnten, da es doch sonst ohne Beispiel ist, dass alle Korper zu irgend einem gegebeuen eine sehr grosse chemische Anziehung hätten. Will man nun aber noch für die Wärme ganz ohne alle Analogie eine eigene Anziehung in der Materie annehmen, so stützt man am Ende den erdichteten Warmestoff durch eine neue Erdichtung. Wir müssen aber noch hierbei bemerken, dass wenn es auch jemanden gefallen mögte auf diese Weise Hypothesen auf hypothetischen Grund aufzubauen, so behält er immer die Schwierigkeit zurück, dass er annehmen muss, dass die ungeheure Kraft, welche nöthig ist, um eine solche Verdichtung wie die der Wärme hervorzubringen, durch eine mechanische Kraft, wie Druck und Stofs, überwunden werden kann, und dass noch nie bewiesen worden, dass ein Körper durch diese Freilassung von Wärmestoff an specifischer Wärme verliere, Rumford aber in einem Fall gefunden, dass es nicht geschehen war.

Die Hervorbringung der Wärme durch Stoß und Reihuug dient uns aber nicht blos unsere Ansicht zu bestättigen, sondern sie lehrt uns noch, welche unermessliche Menge der entgegengesetzten Kraste in jedem Körper schlummert. Wir mögen einen Körper so weit theilen wie wir wollen, wir mögen ihm so viel Wärme rauben als wir immer können, die Fähigkeit durch Vertheilung Electricität zu erhalten, zu leiten, und durch Reibung, Stofs und Druck Wärme zu geben, ist so unerschöpflich wie die Körperlichkeit selbst. Nehmen wir aber diese Unerschöpflichkeit der Kräste mit ihrer schon in dem vorhergehenden sowohl auf chemischem als auf electrischem Wege bewiesenen Allgemeinheit zusammen, so fühlen wir noch stärker die Ueberzeugung, dass diese Kräfte wirklich die Grundkräfte der körperlichen Natur ausmachen.

Wir sehen auch hier, dass die Krafte, welche die chemische Besonderkeit der Korper bilden, und schon früher von uns als hervortretende Grundkräfte anerkannt wurden, nur eine sehr geringe Krastmenge ausmachen können in Vergleich mit den in dem tiefsten Innern des Korpers gebundenen. Auch können wir dieses unter andern daran erkennen; dass selbst die Körper, worin eine der Grundkrafte am meisten hervortretend ist, noch durch Druck und Stoß sehr große Wärmemengen geben, und auch wenn sie ausser der Lustform sind, sehr große Leitungsfähigkeit zeigen können. Die Ausdehnung der Körper im Allgemeinen darf also nicht einer der überwiegenden Krafte zugeschrieben werden, sondern der Ausdehnungskraft der gebundenen Kräste, welche nach Maassgabe der Innigkeit ihrer Vereinigung mehr oder weniger beschränkt-worden. Ist aber ein Körper um so viel contrahirter, je inniger die Kräste in ihm vereinigt sind, oder um so viel ausgedehnter, je weniger innig diese Verbindung ist, so ist auch der warmere Körper mit seinem gestörten Gleichgewicht ausgedehnter als der kältere mit seinem weniger gestörten. Die Erwärmung muss also ausdehnen, die Erkältung zusammenziehen.

Da wir so die Grundansicht der Wärme festgestellt haben, wollen wir die hauptsächlichsten der übrigen Gesetze ihrer Entstehung und Verbreitung daraus abzuleiten sucheu.

Alle Körper haben Wärme; denn durch seine Wechselwirkung mit der ganzen übrigen Natur wind jeder eine stets erneuerte Störung erleiden. Gegen diese kampst das Vereinigungsbestreben der innern Kraste eines jeden Körpers, und bringt dadurch eine Spannung hervor, welche den Wärmezustand desselben bestimmt. Könnte ein Körper die in ihm streitenden Kräste zum vollkommenen Gleichgewicht bringen, so würde er auch auf hören sich gegen die andre thatig zu beweisen und also auch einen Raum gegen andere Körper zu behaupten und auf unsere Sinne zu wirken.

Die Wärme kann aus einem Körper in den andern übergehen. Dieses geschieht nicht durch den wirklichen Uebergang der Kräste selbst, sondern durch eine Ausgleichung. In einem überall gleich warmen Körper kommen die entzweiten Kräste zu keiner Ausgleichung, nicht blos wegen der unvollkommenen Leitung, sondern auch wegen des gleichen Auziehens von allen Seiten, bei welcher keine

Vereinigungsrichtung herrschend werden kann. Wo aber ein kälterer Körper damit in Berührung kommt, von da aus wird eine Ausgleichung, obgleich eine nur langsame erfolgen, bei welcher aher das innere Gleichgewicht des kälteren Körpers, iudem er eine Ausgleichung in dem wärmern hefördert, selbst gestört wird, und diess so lange, bis es keine Ausgleichung in dem andern mehr hervorbringen kann, d i. bis sie gleiche Temperatur haben. Man könnte sich es fast vorstellen wie wenn jede der Kraste ein Continuum ware, und sich mit den Kräften in kälteren Körpern nach dem Gesetze der electrischen Ausgleichung ins Gleichgewicht setzte. Es ist hierbei sehr merkwürdig, dass blanke Oberslächen nicht so viel Wärme ausströmen oder aufnehmen, wie rauhe; denn dieses könnte sich auf das electrische Gesetz zurückführen lassen, dass eine jede Hervorragung eine stärkere electrische Wirkung, als die Punkte einer glatten Fläche begründe. In so weit wie die Warmeverbreitung in Verhältniß zu der Masse des Körpers, den sie durchlausen soll, hinreichend lebhast ist, so kann die Trennung der Kräste so stark werden, dass sie durch ihre Anziehung den Raum gleich durchbrechen und sich vereinigen, eben so wie sehr starke-Gegensätze in den gewöhnlichen electrischen Versuchen. In diesem Falle wird die Wärme ohne Spur in dem Körper zu hinterlassen, sich verbreiten, bis er einen mehr widerstehenden antrifft. In so fern die Warme sich so verbreitet (ganz rein existirt diese Verbreitungsart nie für sich) wird sie strahlend genannt, und steht auf dem Uebergange zum Lichte. Je schlechter der Leiter und je geringer die Masse desselben, je mehr begünstigt er

das Strahlen. Nur die Lustarten begünstigen es so dass wir ihre Erscheinungen deutlich beobachten können. Sowohl durch Strahlung als vermittels Ausgleichung durch Berührung sucht die Wärms immer das Gleichgewicht. Die Untersuchung über den Mechanismus der Wärmeverbreitung verdiente noch viel weiter verfolgt zu werden, aber was wir hier gefunden haben mögte doch die Momente zu den nähern Bestimmungen enthalten, und um so viel mehr Ausmerksamkeit gewinnen, da man allgemein einig ist, dass die Wärmestofftheorie hierin durchau nicht bestriedigt.

Die Wärme vermindert die Cohäsion der Körper, macht die festen Körper weich bis zur Flüssigkeit, die flussigen leichtflussiger und zuletzt dampfformig. Die Cohasion wird gar zu oft mit der Harte verwechselt. Jene widersteht der Zerreissung diese der Verschiebung der Theile. Wo eine vollkommene innere Gleichformigkeit aller Thätigkeitsrichtungen ist, kann kein Hinderniss der Verschiebung da seyn, denn der Ort ist da gleichgültig, der eine von dem andern nicht unterschieden. gentliche Widerstand gegen die Zerreissung kann aber demohngeachtet ziemlich bedeutend seyn. Zwar macht der Widerstand gegen die Verschiebung der Theile, dass ein Körper schwerer als ohne diesen zerreist, aber diese Wirkung darf nicht als eine primitive, sondern nur als eine secondare Wirkung der Cohasionskraft angesehen werden. Die Harte, als eine Folge der besondern Thätigkeitsrichtungen in den Körpern, muss durch die Störung des bestehenden innern Gleichgewichtes immer schwächer werdenn erstlich müssen bei dem Zuwachs der

allgemeinen innern Thätigkeit der Kräste die besondern Richtungsthätigkeiten, wenn sie anch unverändert blieben, eine für das Ganze immer geringere Bedeutung erhalten; aber demnächst werden sie auch wirklich durch jenen innern Wechselkampf gestört, und in den meisten Körpern giebt es endlich einen Punkt, wo der Rest ihres gesammten Bestandes plötzlich aufgehoben wird, und der Körper flüssig wird. In einigen geschieht der Uebergang allmahlich. Wäre die Härte nur ein Grad der Cohasion, so müßte diese im flüssigen Null seyn, oder, weil kein Flüssiges grade der Idee der Flüssigkeit entspricht, beinahe Null seyn, welchem aber die bekannten Cohasionsversuche widersprechen. Das Verschwinden der bestimmten Form in dem Augenblick des Uebergangs, von der Festigkeit zur Flüssigkeit zeigt hinreichend, dass die Harte, wie überhaupt die Starrheit von jener Bestimmtheit, und nicht unmittelbar von der Cohasion herrührt. Was die gewöhnlichen Cohasionsversuche mit festen Körpern zeigen, könnte man füglich die Stärke derselben nennen. Sie wird nic't blos, wie wir schon bemerkt haben, durch die ursprüngliche Cohasion und durch die Harte bestimmt, sondern auch durch die Dehnbarkeit; denn wenn der Körper sehr spröde ist kann der kleinste Anfang einer Verschiebung den vollkommenen Riss veranlassen. Die Sprödigkeit wird auch häufig durch die Warme vermindert, und eigentlich ist dieses immer die unmittelbare Folge der Warme; aber die ungleiche Flüchtigkeit der Bestandtheile veranlasst oft die ganz entgegengesetzte Erscheinung, weil das daraus folgende Streben nach Trennung alle Ungleichförmigkeiten noch erhöhte. Mehrere Salze, von

welchen wir sagen, dass sie verwittern, geben uns das Beispiel von einem aus der wirklichen Trennung erfolgten Zerfallen. In der Flüssigkeit verschwindet die Sprödigkeit wie die Härte: sie könnte als ein Minimum beider betrachtet werden.

Die guten Leiter der Wärme sind auch die besten Leiter der Electricität; man kann aber nicht umgekehrt sagen, daß alle gute Leiter der Electricität auch gute Wärmeleiter sind; denn Kohle, Reißblei und wahrscheinlich auch die vollkommenen Oxyde des Mangans und Bleies, welche gute Leiter sind, machen davou Ausnahmen Es gehören diese aber auch, unter den sehr guten Electricitätsleitem, zu den schlechtesten. Es ist aber gauz natürlich, daß die Kräfte in einem so gebundenen Zustande wie in der Wärme noch bessere Leiter als sonst erfordern würden.

Die Leitungsfähigkeit der Körper für die Electricitat die Wärme und die chemische Wirkurg nimmt mit der Wärme zu; denn je mehr die Storung des Gleichgewichts, womit die Kraftverbreitung in jedem Punkte des Körpers aufangti, schon eingeleitet ist, je leichter muss diese offenbar vor sich gehen. Dass die Dämpse in jedem Punkte keine so große Krastmenge zu leiten vermögen als ihr Stammsluidum rührt unläughar von der geringeren Masse her. Die genze in Dampf verwandelte Masse hat gewiss ein größeres Leitungsvermögen, als das Fluidum woraus Die Lustarten sind alle sie entwickelt wurde. schlechte Leiter, vielleicht wegen ihrer Verdünntheit. So viel ist aber gewiss, dass sie alle durch Erwarmang bessere Leiter werden. Die Kräfte in ihrer

chemischen Form sind noch am stärksten gebunden. Ist eine sehr schwache, aber doch freie Electricität schon durch eine höchst dünne Lage eines schlechten Leiters isolirt, so konnen wir wohl die Krafte in der chemischen Bindung als an sich in jedem Punkte isolirt denken. Die Aufregung also der Kräfte in der Warme mus in vielen Fallen durchaus nöthig seyn um die vollkommene Vereinigung berührender Stoffe zu bewerkstelligen. Eben so wie in den starren Korpern die Einseitigkeit der Richtungen der verallgemeinerten innern Kraftbewegung der Wärme weichen müssen, so müssen es auch die einzelnen chemischen Wirkungsformen in berührenden Stoffen. Von Verminderung der Cohasion, worauf man sonst die Beforderung der chemischen Wirkung durch die Warme zurückführen wollte, lässt sich nicht überall anwenden, z B. wo zwei Lustarten, welche schon gemischt sind zu einer tieferen Vereinigung ihrer Bestandtheile noch der Warme bedürfen, wie z. B. gemischtes Oxygen - und Hydrogengas. Die Verbindung in den Zusammensetzungen muß ohnedem weniger fest seyn, je großer die Warme darin ist. Daher die Körper durch die Wärme auch unmittelbar zerlegbarer werden. Dass die Wärme die chemischen Verbindungen und Trennungen so sehr begünstigt, auch wo' nicht blose Cohäsionsveränderung herrühren würde, folgt also durchaus aus unserer Ansicht.

Umgekehrt wird bei jeder lebhaften chemischen Wirkung Wärme hervorgebracht. Diese Thatsache hat man schon srüher aus der dabei stattsindenden Zusammenziehung ableiten wollen. Berthollet der die Schwierigkeit dieser Erklarung wohl einsah,

atellte den Ausdruck der allgemeinen Thatsache geradezu als Gesetz auf. Wir wollen die Umstände hiervon noch genauer betrachten. Wir sahen schou beim ersten Anblick ein, dass die starksten chemischen Wirkungen nur von starken entgegengesetzten Krästen herrühren können. Diese müssen aber in ihrer Vereinigung Warme geben, weil sie in ihrem chemisch-gebundenen Zustande gar zu schwer geleitet werden um eine vollkommene Vereinigung einzugehen. Hierzu kommt noch, dass bei einer solchen innern Kraftbewegung die sonst ruhenden Kräste eine Störung leiden. Der Erfolg einer Verbindung durch entgegengesetzte Kraste ist im allgemeinen Zusammenziehung. Diese beiden, Wärme und Zusammenziehung sind also Wirkungen von einer Ursache, von der wechselseitigen Thätigkeit der Kräste; doch so, dass die Zusammenziehung erst vollständig sich zeigt, wenn sich die hervorgebrachte Warme mit der Umgebung ins Gleichgewicht gesetzt hat. Die Verbrennung giebt uns die Vereinigung der am stärksten entgegengesetzten Kräfte und zugleich die größte Wärmeentwickelung. Geschicht die Vereinigung des Oxygens und des Brennbaren auf dem nassen Wege, so wird dabei gewöhnlich eine Lust entwickelt; z. B. Salpeterlust aus der Salpetersäure, Hydrogenlust aus der gewässerten Schwefel - und Salzsaure, Dieser Luftverbindungen ohnerachtet erhält man Wärme. Nach der Wärmestofflebre müsste man also annehmen, dass das ausgelöste Metall und das Oxygen, welches doch schon verdichtet in der Säure enthalten war, durch ihre Verdichtung Wärmestoff genug entlassen sollten, um die ganze Mischung und die entweichenda L'ust zu

érwärmen, und noch dazu um eine Menge von Dampf zu bilden welcher mit der Lust fortgeht. Man muss aber bedenken, dass es in vielen Fällen sich klar an den Tag legen läßt, daß der Gesamterfolg einer solchen Auflösung Ausdehnung und geringerer Zusammenhang sei. Wenn z. B. Eisen in Salzsaure aufgelöst wird, so entwickelt sich Hydrogengas, und zur selben Zeit löst sich das Eisen zu einem leicht zerfließenden Salze auf, wo also die große Coharenz des Eisens sich in der Flüssigkeit verloren hat, und wo es im festen Zustande noch flüchtig ist. Wollte man hier aber zu speciellern Verdichtungen, als die des Eisens und Oxygens, des Eisenoxyds und der Salzsäure untereinander seine Zuflucht nehmen, und behaupten, dass diese Verdichtungen mehr Warme entwickelten, als jene Ausdehnungen einsaugen, so würde man behaupten müssen, dass die Wärmecapacität der Metallauslösung mit der des entwickelten Hydrogengases zusammengenommen, geringer seyn sollte, als die Capacität des aufgelösten Metalls, mit der der auflösenden Saure zusammen, eine Annahme welche gegen alle Wahrscheinlichkeit streitet, obgleich der strenge Beweis nicht leicht zu führen seyn würde, weil die Capacitäten der Luftarten so sehr schwer zu bestimmen sind,

Wenn die Säuren und Alkalien sich mit einander verbinden, muß sich nach unsern Grundsätzen Wärme entwickeln, und dieses geschicht auch
überall. Die stärkern Alkalien und Säuren geben
sehr hohe Grade; die schwachere natürlich weniger.
Aber selbst Auflösungen, welche kaum den zwanzigsten Theil von dem Gewichte des Wassers an

Saure und Alkali enthalten, geben vermischt noch Wärme genug um das Thermometer kenntlich steigen zu machen. Besondera auffallend muss es aber auch hier der Lehre vom Warmestoff widerstreiten, dass sich noch Wärme entwickelt, wenn bei der Verbindung eines Alkali und einer Saure Kohlensaure als Lust entweicht. Wenn sich z. B. Schwefelszure mit dem Kalk in der Kreide verbindet, 50 entwickelt sieh kohlensaure Luft und es bildet sich Gyps. Der Gyps und die Lust zusammen sollten also weniger Capacitat haben als der koblensaure Kalk und die verdünnte Schweselsaure mit einander. Nun wissen wir aber, dass bei der Verbindung der Kohlenszure mit dem Kalk Wärme entwickelt wird; der kohlensaure Kalk muß also noch eine geringere Capacitat liaben als Kohlensture und Kalk zusam-Man ist also fast genothigt, die ganze bedentende Warmeentwickelung zugleich mit dem zu Luftbildung nothigen Warmestoff, aus der im Wasser schon ziemlich verdichteten Schwefelsaure abzuleiten. Noch auffallender aber wird dieses bei der Lustentwickelung aus dem kohlensauren Kalk durch - Salpeterszure; denn Lavoisier und de la Place haben bewiesen, dass die Warmecapacität des salpetersauren Kalkes großer ist, als die des Kalkes und der Saure zusammen. Hier ist der Warmestofflehre auch die letzte Ausflucht abgeschnitten.

Wir, haben schon im Vorhergehenden die Bemerkung gemacht, dass die Alkalien sich mit dem
Wasser wie mit einer Szure, die Saure sich mit dem
selben wie mit einem Alkali verbinden. Auch enthält die Wassermenge welche eine Saure mit sehr
großer Krast zurückhält ehen so viel Oxygen wie

das zu der Neutralisation der Saure erforderliche Alkali.- Aber auch über diesen Sättigungsgrad hinaus ziehen die Säuren noch das Wasser sehr heftig an, verlieren aber auf einem höhern Sattigungspunkte alle kräftige Anziehnng zu dem Wasser, welche im Stande ware bedeutende Hindernisse zu überwinden. Mit den sehr auflosbaren Alkalien ist derselbe Fall da. Noch nachdem sie so viel Wasser erhalten haben als in ihre Krystallisation eingehen muss, ziehen sie mehr Wasser aus der Lust an. Wir konnen für die festen und tropfbarflussigen Körper annehmen, dass sie so ziemlich das Ziel ihrer kräftigeren Anziehung erreicht haben, wenn sie keine Feuchtigkeit mehr aus der Lust zu verdichten sahig sind, und für die luftformigen, wenn sie sich mit dem Wasser verdichtet haben. Mehrere Salze ziehen auch Feuchtigkeit aus der Lust an. Auch diese hahen ihren ersten Werdepunkt der Verbindung in der Krystallisation, den zweiten da wo sie nicht mehr Wasserdampf verdichten können. Woher aber diese große Anziehung mehrerer Salze, zu dem Wasser; darüber läßt sich keine bestimmte Erklärung geben. Man könnte zwar die Vermuthung äußern, dass sie von einer weniger innigen Verbindung der Sauren und Alkalien in solchen Salzen herrühre, es bleibt aber dieses doch immer nur Vermuthung. Wir werden uns also damit begnügen müssen, einzusehen, daß solche Verbindungen nicht unserer Ansicht zuwider sind. Bei allen diesen heftlgen Verbindungen wird das bestehende Gleichgewicht der Kräste gestört, und dabei Warme hervorgebracht.

Durch Verhindungen worin die Störung des Gleichgewichts beträchtlicher ist als die Wirkung

der zusammenziehenden Kräfte, wird ein Zustand hervorgebracht, der dem einer höheren Temperatur gleich kommt. Wir haben hierin nun recht klare Beispiele in den Verbindungen des Wassers, aber diese sind auch zahlreich und merkwürdig genug zur Darstellung dieses Gesetzes. Wenn eine Saure, ein Alkali, ein wasserbegieriges Salz sich mit dem Wasser verbindet, so wird hierdurch wie wir gesehen haben das Gleichgewicht gestört. Die so hervorgebrachte Warme wird sich bald mit dem umgebenden Raume ins Gleichgewicht setzen; die Anziehung des Alkali gegen das gebundene Oxygen und der Saure zu dem gebundenen Hydrogen bleibt noch immer wirksam, und schwächt die Innigkeit, womit die Grundstoffe des Wassers sonst verbunden waren; daher wird das Wasser durch die Verbindung mit jenen Stoffen in einen chemischen Zustand kommen, dem ahnlich, welcher eine höhere Temperatur sonst darin hervorbringen wiirde. Es wird demnach besser leiten, decomponibler seyn. und großere Kalte zum Gefrieren nöthig haben, als sonst der Fall seyn würde. Es wird dieses alles so durchaus von der Erfahrung bestättigt, dass man kaum etwas einzelnes dafür anzuführen braucht. Die grössere Oxydation der Metalle in einem Gemische von Wasser mit Sauren, Alkalien oder Salzen, als in reinen Wässer. ist eine Erscheinung, welche man auf andern Wegen nicht ohne Zwang erklärt; und die in solchen Fällen vermehrte Leitungsfähigkeit und verminderte Gefrierbarkeit hat man kaum noch einmal zu erklären versucht. Von selbst aber ergiebt sich die Sache auch in Absicht der Leitung nicht; denn die wasserfreien Salze, Sauren und Alkalien sind alle,

Auflösungen in dem Wasser aber sämtlich bessere Leiter, als das Wasser selbst. Auf die weniger klaren Beispiele werden wir sogleich aufmerksam machen.

Wo aber sehr mächtige anziehende Kräfte auf einander wirken, um eine Verbindung hervorzubringen, da ist der endliche Erfolg der Wirkung eine innigere Vereinigung der Kräfte, wodurch der hervorgebrachte Körper, wenn die anfängliche Wärme sich gehörig mit dem umgebenden Raume ins Gleichgewicht gesetzt hat, sich verhält, wie wenn er in eine weit tiefere Temperatur versetzt wäre. Es sind darum die Metalloxyde so sehr viel schwerschmelzlicher, als sie nach der mittleren Schmelzbarkeit des Oxygens und des Metalles seyn sollten, ja sie sind auch gewöhnlich schwerschmelzlicher, als das Metall selbst. Schlechte Leiter sind sie auch. Von der Decomponibilität kann hier nicht die Rede seyn, da wir die der Metalle nicht kennen, auch konnen wir nicht wohl in dieser so unbekannten Sphäre, Schlüsse wagen, wo so leicht Umstände obwalten konnen, welche alle jetzt gewagte Schlüsse unnütz machen würden. In den Verbindungen der kräftigern Alkalien und Säuren bestättigt sich dasselbe Gesetz. Wir sehen es schon daran, dass wenn sich zwei lustförmige Substanzen innig verbinden, sie einen festen Korper ausmachen. Aber auch sonst die Neutralsalze bekanntlich cohäventer, und haben einen höher liegenden Schmelzpunkt als der Mittlere der Bestandtheile. Man muß aber bei den Salzen ja nicht die Wirkungen der verborgenen Alkalitäten und Aciditäten, wovon wir schon gesprochen, außer

Acht lassen; denn diese können auch eine Störung des innern Gleichgewichts in Salz und Säure hervorbringen, welche eine kleinere Cohasion als die Berechnete giebt; besonders muß dieses bei sehwachet Sauren oder Alkalien stattsinden, so wie wir auch finden, dass Kalk und Kiesel sehmelzbarere Verbindungen giebt, als sie selbst sind. Dass die Bestandtheile in jenen kräftigen Verbindungen auch weniger zerlegbar sind ist ebenfalls gewiss. Am deutlichsten kann dieses bei den leichtzerlegbarsten Säuren gezeigt werden, welche in Verbindung mit den Alkalien bei weitem nicht so leicht wie vorher durch die brennbaren Körper zerlegt werden. Dass sie durch die Neutralisation in höhern Graden der Hitze sich nicht verflüchtigen, ist noch eine Bestättigung unserer Behauptung: daß sie sich in solchen Temperaluren oft leicht zerlegen lassen, nicht gegen uns: nun umgekehrt die Bestandtheile in den leicht schmeltbaren Verbindungen auch decomponibler sind, ist noch nicht außer den Wasserverbindungen klar; es wäre aber zu versuchen, ob nicht ein Glas aus Kalk und Kiesel, Magnesia und Thon, oder dergleichen, durch Eisen leichter desoxydirt würde! als man sonsten wohl erwartete.

Wenn ein Körper ein besserer Leiter wird, so wird er zugleich kälter, und erhält eine größere Wärmecapacität, wenn er aber ein schlechterer Leiter wird sindet das Umgekehrte Statt. Je besserer Leiter nämlich ein Körper wird, je weniger Widerstand sindet die Vereinigung der Kruste, um so viel mehr davon müssen also in einem Raume seyn, um dieselbe Spannung denselben Gegensalz hervorzubringen. Wird also der Körper, ohne an-

dere Veränderung, ein besserer Leiter, so wird er mit derselben Krastmenge einen geringern Warmegrad zeigen und daher von den benachbarten Korpern, zur Ausgleichung Warme empfangen. demselben Grunde wird er auch künstig für jeden Zuwachs den er an Warmegrad erhalten soll, andern Körpern mehr ihre Wärme als wie vorher rauben, selbst aber mit weniger Verlust andern geben. Wenn nun Amgekehrt ein Körper ein schlechterer Leiter wird, so wird der Gegensatz der kämpfenden Kräfte darin in Verhaltniss zu dem in dem benachbarten Körper größer, er wird also gegen diese als wärmer erscheinen, künftig aber auch als ein weniger kraftreicher Körper Wirkung äußern und empfangen. Es liesse sich gegen diese Ansicht'der Sache eine bedeutende Einwendung aus der geringen Capacität der Metalle ziehen, da doch diese gute Læiter der Kräste sind. Wir wollen diese Schwierigkeit nicht verhehlen, auch nicht behaupten, dass wir sie lösen könmen, wir wollen uns aber-überzeugen, dass es blos eine unaufgelöste Schwierigkeit, nicht ein vollkommener Widerspruch ist, womit wir hier zu thun haben. Erstlich müssen wir bemerken, dass wir nur von Körpern gleicher Art gesprochen haben, so nämlich, dass wir die Veränderung der Wärmecapacität in Verhältniss mit der Leitungsfähigkeit für die Kräste in demselben Körper setzen. Es ware ja möglich, dass in ungleichartigen Körpern noch ein anderer Umstand hinzutrete, wodurch das Gesetz gehoben würde. Demnächst müssen wir auch bemerken, dass die Wärmecapacitäten nicht nach gleichen Gewichten, sondern nach gleichem cubischen Inhalt der Körper beurtheilt werden muß, in welchem

Falle schon die Capacitäten der Metalle nicht so gar klein ausfallen. Weiter ist es auch bekannt, dass die Versuche über die Wärnjecapacitäten noch bei weitem nicht zuverläßig sind. So ist die Warmecapacität des Quecksilbers dem Volumen nach. Blacks Versuchen zufolge 0,666 des Wassers, Lavoisier und Kirwan aber zufolge über 4mal die des Wassers, welches noch die größte Warmecapacität ist, die wir an einem Körper gefunden. Sollten wir noch ahnliche Berichtigungen für die übrigen Metalle erhalten, so ware die Erfahrung so ganz für unsere Ansicht, dass wir uns bis weiter damit beruhigen konn-Endlich aber müssen wir noch einen Umstand bemerken, auf den wir vielleicht das meiste Gewicht legen dürften. Wir haben gesagt, dass wenn ein Korper besserer Leiter der Grundkräfte der Wärme wird, so wird er auch zugleich an außerer Warmethätigkeit verlieren, aber wenn ein Körper ein besserer Leiter für die Wärme wird, so ist vielleicht des ganz Umgekehrte der Fall. Leitung der Warme aber und Leitung ihrer Grundkräfte stehen nicht is einem ganz gleichen Verhältniss. Ein Umstand, der die Leitung der Letzten nur ganz wenig hindert, kann die Leitung von jener außerordentlich stark unterbrechen, und umgekehrt ein Umstand, der die Leitung von diesen bedeutend fördert, kann für jene von geringem Einfluss seyn. Wir sehen so die Kohle, das Reissblei, welche noch zu den guten Leitern der Grundkräfte gehören, für die Warme sehr schlechte Leiter seyn, und das Wasser, welches bei seinem Uebergange aus dem festen zu dem flüssigen Zustande so hochst bedeutend an Leitungsfahigkeit für die Kräste gewinnt, scheint wenig dabei an Warmeleitung gewonnen zu haben. Wollte man nun an-1 nehmen, was sehr natürlich scheint, dass in so weit ein Körper ein besserer Wärmeleiter wird, in so weit sollte er auch eine größere Warmethatigkeit erhalten, so könnte man annehmen, dass in den Metallen die Capacität für die Wärme zwar wegen der großen Leitungsfähigkeit für die Kräfte sehr groß, aber umgekehit wegen der großen Leitungsfähigkeit für die Warme, wodurch der eine erwarmte Punkt, den audern mehr in seiner Wirkung unterstützen könnte, sich also gegen fremde Einwirkung thätiger bezeigen, sehr klein seyn müsse; so dass also der eine dieser Umstände dem andern ohngefahr das Gleichgewicht halten mögte. Es bleiben aber auch noch immer Schwierigkeiten, welche nur durch eine durchdringende Untersuchung der ganzen Lehre von der Wärmecapacität gründlich geschätzt werden können. Man sollte eigentlich die Warmecapacität einer ganzen Reihe von Körpern nach mehreren verschiedenen Vergleichungsstoffen durch Versuche bestimmen. Wir besitzen nur eine Reihe von Capacitaten, durch Warmevertheilung mit Wasser bestimmt. Wir müßten nun eine gleiche durch Eisschmelzungen haben, wozu wir noch gar wenige Beiträge besitzen. Eine solche Capacitätsreihe durch Warmevertheilung mit Sand, eine andere mit Leinol oder einem ähnlichen Körper, und eine mit Metallfeile oder Körnern müßte man noch haben. Wenn diese alle übereinstimmten, so würde man erst gewiß wissen, ob die Warmecapacität, was wir namlich so nennen, wirklich etwas constantes sey, oder ob vielleicht in deren Erscheinungen eine eigenthümliche Wechselwirkung noch mit im Spiele sey.

Wir dürsen nach diesem allen uns wohl an der großen Zusammenhang der Thatsachen halten, worin wir sehen, daß die Körper durch vermehrte Kraftleitung an Warme abnehmen, und an Warmecapacität zunehmen, durch verminderte Kraftleitung aber an Warme gewinnen und an Capacität verlieren. Hieraus erklären wir uns nun die meisten in der Chemie sonst vorgetragenen Gesetze der Bindung und Lösung der Warme.

Wenn ein Körper aus dem festen in den flüssigen Zustand übergeht, so verliert er an außerer Wärme (die Wärme wird gebunden) und gewinnt au Capacität für die Wärme. Da wir nun wissen, das ein Körper auch, indem er zur Flüssigkeit übergeht, ein weit besserer Leiter der Kräfte wird, so ist dieses Gesetz eine unmittelbare Folge der so eben aufgestellten allgemeineren.

Wenn die Schmelzung vermittelst chemischer Kraste geschieht, so sollte wegen der Störung der innern Ruhe Warme hervorgebracht werden, wegen der vermehrten Leitung der Kalte. Wie bekannt, müssen aber auch die Alkalien, Sauren oder Salze, welche mit Eis Kälte hervorbringen sollen, erst mit etwas Wasser verbunden seyn, womit sie hedeutend viel Warme entwickelt haben. Wenn solche bis auf einen gewissen Grad mit Wasser gesättigt sind, so wird ein weiterer Zusatz keine neue Warmeentwickelung verursachen, weil die Zunahme in der Leitungsfähigkeit des Wassers so viel Kälte hervorbringt wie die Störung der innern Ruhe, Warme. In diesem Zustande nun sind sie erst mit Schnee und Eis als Kälte hervorbringend anzusehen. Es erklärt sich so das Paradoxon, dass dieselben Körper mit Wasser

Wärme und mit Eis Kälte geben. Wenn sich ein krystallisirtes Salz in einer verdünnten Säure auflöset, und Kälte hervorbringt, so ist dieses natürlicherweise aus der vermehrten Kraftleitung des aufgelösten Salzes und nicht aus der des flüssigen zu erklären. Vielleicht ist es immer das Krystallisationswasser des Salzes, welches hier die Erkältung bewirkt; dem hiermit ist die Säure schon gesättigt. Die Einwirkung der Säure auf ein ganz trocknes Salz würde wohl in den meisten Fällen kraftig genug seyn um mehr Wärme hervorzubringen als die vermehrte Leitung hielte. Auch wird die Säure durch die Aufnahme von manchem Salze vielleicht mehr an Leitungsfähigkeit verlieren als das Salz durch die Auflösung gewinnt.

Wenn ein Körper in die Dampsform übergeht, wird ebenfalls die Warme vermindert und die Capacität dafür vermehrt. Auch dieses ist nur ein Fall unseres allgemeinen Gesetzes. Denn unleugbar wird dieselbe Masse als Dampf weit mehr leiten können, als in dem oft mehrere tausendmal kleinern Raume, den sie vorher einnahm. Jeder einzelne Punkt mag in dem so viel dümneren Dampse weit weniger leiten. Warum aber bei den Lustentbindungen fast immer Warme entwickelt wird, ganz der gewöhnlichen Theorie zuwider, dafür haben wir schon früher hinlang-liche Rechenschaft abgelegt.

Dass wir die Wärmeentbindung und Capacitätsverminderung bei dem Uebergang der Körper vom Dampf zum tropfbarflüssigen und von diesem zum festen Zustande, eben so loicht aus unserm allgemeinen Gesetze ableiten können, wird nun genugsam einleuchten. Dass wir aber manche chemische Erscheinungen, welche hierher zu gehören scheinen. anders als die gewöhnliche Theorie erklären, hat schon das Vorhergehende gezeigt.

Die Kälte, welche durch Verdümung der Luft. und die Wärme, welche durch Verdichtung derselben hervorgebracht wird, könnte man in Versuchung seyn nach unserer Ansicht daraus zu erklären, daß die Lust in dem verdünnten Zustande ein weit besserer Leiter ist, und in dem verdichteten ein weit schlechterer. Bei genauerer Ueberlegung scheint diess aber doch bedenklich. Es ist eigentlich eine große Frage ob die verdünnte Lust wirklich ein hesserer Leiter sey als die dichte. Man mögte die Verbreitung der Electricität durch Ueberschlagen, durch Funken, sich eher als ein Durchbrechen als-ein Leiten vorstellen. Könnte die Electricität wirklich eben so schnell durch die Lust geleitet werden, als es in Gestalt des Funkens überschlägt, oder des Ausströmens sich durch große Raume verbreitet, so gehörte sie wahrlich zu den besten Leitern. Es scheint ganz nothwendig erstlich eine strahlende und fortgeleitete Wirkung der Electricität so wie eine strahlende und fortgeleitete Wirkung der Wärme zu unterscheiden; und dann noch eine Durchbrechung vermittelst entgegengesetzter Anziehung, als wieder davon verschieden, obgleich der Strahlung verwandt, anzunehmen. Strahlende Electricitätswirkung wollten wir die nennen, welche durch Anziehung oder Abstossung in einem unmerklichen Nu sich durch eine große Luststrecke verbreitet, und auf die Körper daher nur eine Vertheilung, welche eicht wieder verlöscht, hervorbringt Die Durchbrechung kann nur von einer vorhergehenden Strahlung begriffen werden. Von der Leitung haben wir schon hinreichend in

dem Vorhergehenden gesprochen. Der Ausdruck strahlende Wirkung mag nicht der heste seyn. Vielleicht würde der Ausdruck freie Verbreitung richtiger seyn als Strahlung, wir haben den letzten nur wegen der Vergleichung mit der Wärme vorläufig gewählt. Nach diesem allen würde die verdünnte Luft für die freie Verbreitung um den Durchbruch der Electricität zwar geschickter seyn als die dichtere, nicht aber ein eigentlich besserer Leiter seyn. Wenn dem so wäre, so müßte die Luft durch Verdünnung darum kälter werden, weil dieselbe Thätigkeit sich nun über einen weit größeren Raum verbreitet, und solchergestalt viel schwächer wird; und umgekehrt durch die Verdichtung wärmer blos wegen der größern Concentration der Thätigkeiten.

Es würde sehr interessant seyn, wenn man einmal dahin kommen könnte, die Größe des Einflusses der Kraftleitung auf die Warmeveranderungen
zu bestimmen; dieses müßte sowohl an sich wie auch
dadurch, daß es uns in den Stand setzte die Große
der chemischen Anzichungen durch die Warme zu
messen, welche in den Vereinigungen entwickelt wird,
uns eine Grundlage für mathematisch - chemische Üntersuehungen von der größten Wichtigkeit geben.

Ehe wir diese Untersuchungen ganz verlassen, müssen wir noch einen hierher gehörigen Gegenstand naherer Untersuchung bemerken. Es scheint in einigen Erfahrungen, dass die Warme mit einem gewissen Uebergewichte der Brennkraft; die Kalte aber mit einem gleichen der Zündkraft, vergesellschaftet seyn sollte. So findet man z. B. die positivelectrischen Ausströmungen von einer Spitze warmer, die negativen kälter. Es dürfte aber doch diese Erschei-

nung blos auf einer ungleichen Verdampfung auf der Haut beruhen. Schükler sand, dass nur Körper, welche verdünsten, durch electrische Ausströmungen erkaltet werden. Wenn man vermittelst eines wohl benetzten Fingers eine ziemlich starke galvanische Saule schliesst, so wird man wenn dieses auf der positiven Seite geschieht, Kälte fühlen,, auf der negativen Warme. Ist die Saule sehr stark, so wird das umgekehrte Verhältnis Statt sinden; für einen jeden lässt sich aber eine Säule finden, wo er auf beiden Seiten Warme fühlt. Ritter, der dieses erst bemerkte. fand zugleich, dass der Geschmack welchen man durch die entgegengesetzten Leiter hervorbringt, auf abnliche Weise mit der Stärke wechsele, so dass man es sestsetzen könnte, das Warmegefühl immer an der Seite Statt findet, die den alkalischen Geschmack auf der Zunge hervorbringt, die Kälte auf der, die den sauren Geschmack giebt. Hieraus könnte man beinahe auf den Gedanken gerathen, dass diese Warmeerscheinung nicht eine ursprüngliche, sondern nur eine abgeleitete sey, so nämlich, daß die überwiegende Alkalität immer die Flüssigkeit des Blutes und anderer thierischer Feuchtigkeiten vermehrt, also auch ihre Leitungsfähigkeit, woraus Kälte folgt, die überwiegende Säure auf der andern Seite aber das ganz Entgegengesetzte hervorbrachte. Die ungleiche Warme, welche wir in dem Wasser, das sich in der Kette befindet entdecken, erlaubt, wie wir gesehen haben, auch eine andere Erklärung. Ein warmer Körper wirkt in der galvanischen Kette mit einem kälteren derselben Art als ein brennbarerer. Dieses lasst sich aber daraus erklären, dass der wärmere ein besserer Leiter ist, und also mit seiner vorherrschenden Krast

mehr zu wirken vermag. Merkwürdiger ist ein Versuch von Ritter, wonach ein Goldblatt sich in einem mit wenigen Tropfen Salzsäure vermischten Wasser auflöste, als das Wasser gefror, woraus man schliessen müsste, dass die Saure oxydirt worden, das Wasser also heim Gefrieren Oxygen abgegeben habe. Dieses und ein paar ahnliche verdienen immer Beachtung, und müssen weitere Untersuchungen veranlassen. So viel können wir aber doch nach allem Vorhergehenden sicher behaupten, dass das Wesentliche in der Wärme jener Wechselkampf der Kräfte ist, ja man könnte wohl noch hinzusetzen, dass an ein eigentliches Uebergewicht einer der Kräste hierbei nicht zu denken ware, sondern wenn ein Unterschied vom Positiven und Negativen in der Wärme und Kälte stattfinden sollte, dieser dann in einer verschiedenen Richtung der Thätigkeiten bestehen müsse.

Vergleichen wir nun unsere hier aufgestellte Ansicht der Wärme mit den beiden, die vorher bestanden, so finden wir, dass es uns geglückt ist, ihre entgegengesetzte Richtungen gleichsam in einem Brennpunkt zu vereinigen. Die Naturforscher der früheren Zeit insonderheit aufmerksam auf die Kraft, welche zur Hervorbringung der Wärme nöthig ist, und die rege Thatigkeit, welche sich in den Warmeerscheinungen äußert, glaubten, dass die Wärme eine Erschütterung der kleinsten Theile der Körper seyn müßte. Die neueren Physiker, die Augen mehr auf die chemischen Wirkungen gerichtet, und am meisten auf jene still vorübergehende Thatigkeit, welche in der Hervorbringung der Kälte so mächtig ist, nehmen einen Wärmestoff an, der sich mit den Körpern chemisch verbinden könnte, und bald gebunden sey,

bald froi erscheine. Man konnte jene Theorie de mechanische, diese die chemische nennen. können wir, indem wir von den Kräften ausgeher. den Namen der dynamischen geben. Betrachten wir nun diese Ansichten nach ihren ersten Gründen, se müssen wir der mechanischen Theorie einigen Vorzug vor der chemischen zugestehen; denn jene fant an mit etwas ganz Erfahrungsmässigem, dass nämlich alle Warmehervorbringung mit einer innern Bewegung vergesellschastet ist; diese aber fangt gleich m: der Annahme eines Warmestoffs an, dessen Dasey auch nicht den geringsten Beweis für sich hat !: dem ganzen großen Zusammenhange hat aber die mechanische Theorie den großen Nachtheil, daß man in derselben Consequenz auch alle andere chemische Wirkungen als blosen Erfolg innerer mechanische Bewegung betrachten muss. Dieses ist es was de Warmestofftheorie den Sieg erwarb, zu einer Zeit. wo die klarere Anschauung aller chemischen Thatsáchen es nicht mehr erlaubte, sie auf Mechanik w zückzusühren. Auch ist es in der Grundlage de mechanischen Theorie durchaus willkührlich, dass man die innere Thatigkeit in der Warme als ein bleses mechanisches Erzittern annimmt. Die dynamische Theorie fängt nicht mit irgend einer willkührlichen Annahme an, sondern sie zeigt erst zwei über die ganze Natur verbreitete Krafte, welche das Wesen aller chemischen wie aller mechanischen Wirkungen ausmachen, und darauf zeigt sie das Gesetz, wonach die Wechselwirkung dieser Kräste Wärme hervorbringt. In diesem Grundgesetze der Warmehervorbringung liegt nun zugleich die Erklärung aller Hervorbringungsarten der Wärme, sowohl mechanischer

als chemischer, wie auch die Anschaunng jener regen Thätigkeit, welche sich in allen Wärmeerscheinungen Auch die Ursache der die Warme begleitenden Ausdehnung entdecken wir bei dem ersten Blick darin. Ja selbst das Gefühl, welches die Wärme Jiervorbringt, spürt man gleichsam darin, und glaubt dass man es daraus würde ableiten können, wenn man nur Gefühle in Worte auflösen könnte. Uebrigens zeigen die beiden ältern Theorien in dem was sie erklären und nicht erklären gar deutlich ihren Ursprung. Jede erklärt das, wozu sie erdacht ist, oder um die Sache auf eine anständigere und auch der Wahrheit angemessenere Weise auszudrücken, jede dieser Theorien ist Darstellung einer Gesetzmässigkeit in den Wärmeerscheinungen, aber nur von einer Seite gesehen. Die mechanische stellt wirklich die innere Lebendigkeit der Warme dar, nur mit einer anklebenden Einseitigkeit, die sich in diesem Zusammenhange nicht wegschaffen liefs, die aber auch eben in diesem Zusammenhange ihr sonstiges Abstossendes verliert, wie das ein jeder fühlen wird, der sich anders als mit halbem Geist in die mechanische Ansicht versetzen will. Die chemische stellt wirklich die Gesetzmassigkeit der Warmeübergange bei allen chemischen Veränderungen dar, aber auch mit einer Einseitigkeit, welche mehrere schiese Darstellungen veranlaßt. Man kann aber nicht leugnen, dass die Wärmestofflehre zur Darstellung einer mannigfaltigeren, mehr entwickelten Gesetzmässigkeit gedient hat, als die mechanische, wohingegen man es wohl hezweifeln konnte, ob der Begriff des Wurmestoffs zu diesen Entdedeckungen die eigentliche Veranlassung gewesen. Dann aber bei den schönen Gesetzen von der Bindung und

Entbindung der Wärme, muß man dem Wärmestoff ganz neue Eigenschaften hinzusetzen, welche gar nicht in ihrem Grundbegriff liegen. Es würde nicht schwa seyn, die mechanische Theorie auch auf die Bindung und Entbindung der Wärme anzuwenden, und zwa mit großem Schein der Consequenz; man könnte namlich sagen, dass durch den Uebergang der Dampfe in Tropfbarflüssigkeit oder dieser in Festigkeit. die Oscillationen stärker würden, und durch den entgegengesetzten Uebergang schwächer. Man würde sogar einige Analogie des Schalles für sich haben Es würde aber auf der andern Seite nicht ganz unmöglich seyn, obgleich schwerer, die Warmestoffbeorie auch für die Hervorbringung der Wärme auszuschmücken, wir überlassen aber dieses alles denjenigen, welche mit solchen Grundlagen, nach der Entdeckung Ersterer noch zufrieden sind. Wir nehmen nur historisch auf das, was sie geleistet haben, Rücksicht. Die dynamische Theorie wird durch ihren bestimmten Zusammenhang mit allen chemischen und mechanischen Thatsachen, und durch die Verbindung welche sie zwischen beide setzet (z. B. den Parallelismus der chemischen und mechanischen innern Beweglichkeit, den sie aufzeigt) sich wie wir hoffen, immer mehr bewähren. Noch ist sie nur in ihrer Kindheit, mögte sie erst von so vielen scharfsinnigen Männern ausgebildet werden, als die ältern, so würde sie sich ohne Zweifel noch vortheilhafter ihnen entgegensiellen können.

Ueber

Zersägung des Gusseisens

Rothglühhitze.

Dass Gusseisen bei Rothglühhitze leicht mit der Säge zerschnitten werden konne, war wohl seit vielen Jahren mehreren Eisenarbeitern bekannt, verdient aber allgemeiner gekannt und benützt zu wer-Auf diesen Gegenstand durch eine kleine Abhandlung in den Annales de Chimie May 1812. S. 218 aufmerksam gemacht, begab sich der H. d. J. mit dem Herrn Bauer d. j., einem vorzüglichen mechanischen Künstler, zu einem hiesigen geschickten Eisenarbeiter, um dort den Versuch anzustellen. fanden, dass derselbe (Herr Schlossermeister Sauer) mit der Erscheinung schon seit vielen Jahren bekannt war, obwohl er nicht Veranlassung hatte, davon Gebrauch zu machen. Eine starke gegossene Eisenplatte wurde mit Hülfe des Gebläses erhitzt, und, kirschroth glühend, in einem Schraubenstocke befestiget, worauf Herr Mechanikus Bauer mit einer gewöhnlichen kleinen Holzsäge dieselbe leicht und rasch zertheilte, so dass in wenigen Secunden unter dem lebhastesten Umhersprühen der Funken ein Einschnitt von etwa zwei Zollen entstand. Er hatte dasselbe Gefühl, als ob er Zinn zerschneide; übriEs ist nun noch im Auszuge mitzutheilen, was über diesen Gegenstand, dessen Anwendung in mehreren Fallen nützlich werden kann und der auch für die Theorie interessant ist, in den Annales de Chimie a. a. O. vorkommt.

Pictet sah vor mehreren Jahren, daß ein Arbeiter in Genf eine Röhre von Gusseisen heiß zersägte; er machte neulich Herrn. Thenard und dieser Herra Letzterer überrascht von Mollard damit bekannt. der Nützlichkeit dieser Erfahrung, wiederholte dieselbe mit Stücken und Platten aus Gusseisen ron verschiedener Dicke, eine gewöhnliche Holzsäge auwendend, deren Zähne dabei ganz unbeschädiget blieben. Er giebt die Regel, dass lediglich zur kirschrothen Gluth das Eisen erhitzt werden dürfe, und dass man, wie sich von selbst versteht, schnell und mit langen Zügen sägen müsse. Herr Mollard fand auch schon einen Arbeiter, welcher sich dieser Methode bediente, bei Herrichtung der gegossenen Eisenplatten zu Oefen.

Herr d'Arcet, der bemerkt, dass dieses vielleicht noch in mehreren Werkstätten benützte einfache Mittel dennoch vielen mit technischen Künsten auf ausgezeichnete Art sich beschästigenden Personen ganz unbekannt und daher beinahe als verloren gegangen zu betrachten sey, suchte noch mehrere Versuche zu veranstalten, die Herr Dufaud (Directeur de Montalaire) unternahm. Derselbe schreibt darüber folgendes:

Ein Stiick Gusseisen 108 Millimetres (d. i. 108 X 0,44 Pariser Linien, oder fast 4 Zoll) breit und 54 Millim. (2 Zoll) dick, wurde im Schmiedeseuer erhitzt, auf einen Ambos gelegt und mit einer kleinen Sage eines Zimmermanns zerschnitten, ohne die geringste Beschädigung der Säge. Der Zimmermann setzte seine Arbeit mit derselben Säge fort, ohne nothig zu haben, sie auszubessern.

Ein Zapfen von 135 Millimeter im Durchmesser, an der Stelle, wo er zerschnitten werden sollte, mit Röthel bezeichnet und im Reverberirosen erhitzt, wurde mit zwei abwechselnd angewandten Sägen, ohne alle Beschädigung derselben, innerhalb 4 Minuten zerschnitten.

Auch von einem Ambos war es, zum Zwecke seines Gebrauchs an einem gewissen Platze, nothig ein Stück, 217 Millimeter lang und über 189 Millimeter breit, aber nur 41 Millim. dick, hinwegzuschneiden, welcher Schnitt, wegen der geringen Metalklicke große Genauigkeit forderte, aber vollkommen gelang.

Herr Dufaud gibt nun noch einige zum Theil, von selbst einleuchtende Regeln bei dieser Arbeit. Ich bemerkte, sagte er, bei meinen Versuchen:

- 1. "Dass erhitztes Gusseisen sich eben so leicht und in derselben Zeit zersägen lässt, als trockenes Buchsbaumholz.
- 2. Dass um den Widerstand zu vermindern; man den Einschnitt der Sage nicht groß machen soll.
- 5. Dass im Osen erhitztes Gusseisen leichter zersägt werden kann, als vor der Esse erhitztes, wovon

ı

444 Ueber Zersägung des Gusseisens.

der Grund einfach ist. Denn im Ofen wird das Eisen gleichmäßig an allen Punkten erhitzt, während vor dem Gebläse der dem Blasebalg nahe liegente Theil fast im Fluß ist, indeß der ihm entgegengesetzte kaum roth glüht.

- 4. Dass man sich hüten müsse, das Gusseisen zu sehr zu erhitzen; denn wenn die Oberstäche desselben dem Flusse nah ist, dann hängt sich die Säge an und die Arbeit geht schlecht.
- 5. Dass die Säge mit großer Schnelligkeit m führen sey, weil sie alsdann sich wenig erhitzt, besser geht und einen richtigern und reineren Schnitt macht."

Herr d'Arcet macht noch in einer Note auf die Vortheile ausmerksam, welche dieses Zersägen de Gusseisens bei der Kanonengiesserei gewähren kann, um theils alte Stücke, die umgegossen werden sollen zu zerschneiden, theils eben gegossene Kanonen von dem überslüssigen in der Gussform anhangenden Metall zu besreien.

Nachschreiben des Herausgebers.

Außer diesen Versuchen schienen mir noch vergleichende über die Zersägung des Stahls von Interesse zu seyn. Ich veranstaltete dieselben bei einem hiesigen sehr geschickten und unterrichteten Stahlarbeiter Hr. Wild. Es gelang allerdings auch bei sehr hoher Temperatur den Stahl mit einer gewöhnlichen Holssäge zu schneiden, aber bei weitem nicht mit der Leichtigkeit und Schnelligkeit, wie dieß bei einem ähnlichen Stücke Gusseisen während kirschrother Glut möglich war. Sowohl Hr. Wild als Hr. Mechanicus Bauer überzeugten sich, daß es vortheilhafter sey, den Stahl auf die gewöhnliche Art kalt mit den dasu bestimmten Sägen zu schneiden.

A u s z u g

des

meteorologischen Tagebuchs

8 U

St. Emmeran

in

Regenshurg.

Juny, 1812.

Mo-			<u>I</u>	3 a	r o	m	e t	e 1	r.			
nats- Tag.	Stunde.	M	aximu	m. `	Stu	nde.	M	nimu	m.	J	Mediu	in.
1.	8 F.	27	1///	,70	4	A.	27	1///	, 16	27	1 1/	12, 49
2.	9 F.	27	2,	36	3F.	7 ½ A.	27	1,	90	27	2,	
3.	8 F.	27	2,	00	6	A.	27	0,	96	127	I,	55
4.	7 F.	27	ı,	24	 		27	0,	34	27	0,	81
5.	8. 11F.	27	. 0,	70	6	Λ.	26	11,	92	27	0,	34
6.	10 ½ A	27	0,	97	4	F.	27	0,		27	ر٥,	59
7.	10 A.	27	I,	58	<u> </u> ——	F.	27	Ι,		27.	1,	35
8.	8 F.	27	.2,	51	5		27	2,		27	2,	45
9.	11F.10A.	<u> </u>	2,	84	<u> </u>	F.	27	2,	10	<u> </u>	2,	62
10.	2 F.	27	2,	15	7	Α.	27	I,		27	1,	5.7
u.	10 F.	27	2,	70		A	27	12	57	-	2,	<u> </u>
12.	9 A.	27	1,	22	2	Λ.	27	0,	_43		0,	
13.	11 F.	27	1,	23	1 	Λ.	27.	0,			I,	
14.	10 F.	27		_52	,	Λ.	27	0,		27	0,	
15.	10 A.	27		34		F.	127	<u> </u>	43	·	0,	
16.	2 F.	27	1,	47	-	A.	26	10,	-	,	,	
17.	10 A.	'27	1,	60	$\frac{3}{2}$	A.	27	,		27	0,	
18.	2 ½ F.	27	<u> </u>	68		4 F.	127	1,	<u> </u>	27	13	
19.	5 P.	27	1,	40		<u>Λ.</u>	26	10,	_	1	0,	
21.	8 F.	26 26	_ ¹⁰ ,	_49 _ 2 4	!		26	8,		26	<u>, 70</u>	1
22.	10 A.	27	11,	19		F.	27	9,	17		10,	
23.	5 F.	27	 	_ 19 77	7	Λ.	126	11,	17	<u> </u>	0,	
24.	10 A.	27	2,	32		F.	27	0,		27	0,	08 65
25.	4 F.	27	2,	14	í	įΛ.	27	I,		27	1,	<u>59</u>
26.	2 F.	27		82	-	Ā.	26	11,	23		0,	
27.	10 Л.	26	11,	80		9 F.	26	11,		26	11,	67
28.	10 A.	26	11,	441		F.	26	11,		26	11,	20
29.	10 A.	97	2,	-10			26	11,		27	0,	82
30.	11 F.	27				Λ.	27	ī,	39		1,	85
Im	den	27	' 2.	84	•		26	8,	72	27		
ganz. Mon.	oten. A.	-7	49	04		n.F.		U		-1	- ,	825
		_		j					ŀ			ļ

. .

.

Wir	rd e.	Thermometer.			Hygrometer.		
Vorm.	Nachm.	Maxim.	Minim.	M edinm.	Ma- xim.	Mi-	Me- dium.
W. N.	ONO:	17,7	7;2	13,97	815	550	734,2
0.	OSO:	17,7	6,7	14,15	823	560	748,0
W. SO.	so.	18,8	6,5	14,81	845	584	768,8
N.	0.	20;2	. 7;2	15,48	835	646	773,5
N.	SO.	20,2	8,4	15,99	849	637	774,6
0.	O.	18,0	10;7	13,98	746	650	703,0
N.	SW.NO.	17;6	10;6	13,87	766	673	716,2
NW.	NW.	16,8	9,0	13,42	802	боз	721,3
NW.	NW.	12,8	8,6	11,10	807	585	749,3
NW.	NW.	10,5	755	8,60	752	634	717,1
NW.	NW:	13,2	6,0	10,60	824	беб	745,1
-Wi	NW.	. 12,6	9;2	10,84	750	696	724,7
WNW:	W:	18,3	10,0	14,40	832	680	769,6
0.	W. O.	21,4	8;2	17,80	853	650	795,0
so. sw.	WNW.	22,2	10,8	17,44	835	669	767,3
080.	oso. w.	21,7	12,0	16,62	816	600	739,5
sw:	NW.	19,6	11,7	15,68	795	580	729,5
SW:	W:	11,8	9,0	10,44			625,7
wsw.	w.	16,2	752	13,01	_		735,9
SO.	oso.	21,4	8;2	16,01			759,0
NW. O.	SO: NW.	21,0	10,4	16,50	_		746,4
w.	W.NW:	15;6	31;5	13,58	Ļ		687,5
N.	N. NW.	18,2	10,4	14;16		_	655,0
WNW:	WNW.	13,5	8;8	10,01		i	725,0
SO:	SW:	17,2	6,0	_ 13;63	816	552	740,1
SW:	W: S:	20,3	. 11;3	16,04	818	651	742,2
WNW.	WNW.	15,58	10,2	12;88	712	559	£34,3
WNW.	NW.	10,5	4ز8	9,80	625	531	592,8
NW.	WNW.	12;2	7,3	9,72	741	581	671,0
W.	w.	13,2	6,6	10,40	776	598	734,4
_	-	22,2	6,0	13,53	853	523	723,54

ŧ

٠

001	000000000000000000000000000000000000000	_		boo e e e e e e e e e e e e e e e e e e
	Vormittag.	Nachmittag.	Nachts.	
3,	Heiter. Schön.	Vermischt.	Heiter.	Heitere Tage
2.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	Schö ne Tage
3.	Heiter.	Heiter. Schön.	Heiter.	Vermischte Tage 🛭
4.	Schön.	Vermischt.	Heiter.	Trübe Tage
5.	Schön.	Heiter.	Schön. Verm.	Windige Tage 👍
6.	Trüb.	Trüb. Regen.	Verm. Heiter.	Tage mit Regens
7.	Schön, Trüb,	Trüb. Verm.	Schön.	Tago mit Gewitt !
8.	Verm. Regen.	Verm. Regen.	Vermicht,	Heitere Nächt 7
9.	Vermischt.	Trüb. Wind.	Trüb.	Schöne Nächz
10.	Trüb. Wind.	Trub. Regen.	Trüb. Wind.	Verm. Nächte
1 1.	Schön.	Verm. Trüb.	Trüb. Wind.	Trübe Nächte
1 2.	Trüb, Wind.Reg.	Trüb.	Trüb.	Nächte mit Wind
13.	Trüb.	Vermischt.	Heiter.	Nächte mit Reges
14.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	Nächto mit Gewit-
r 5.	Schön	Schön. Tr. Wind. entfernt Gewitt.	Verm. Trüb.	ter 1
16.	Vermischt.	Verm.Sturm Reg. entfernt Gewitt.	Trüb.	Betrag des Regens 30 Linies.
17.	Verm. Wind.	Vermischt.	Trüb. Regen.	3 37-2
18.		Trüb. Regen.	Trüb.	HerrschendeWude
19.	Schöu.	Schön	The state of the s	NW.
_		. Эслон	Schön.	•
20.	O 1 !!	Heiter, Sturm.	Trüb.	Zahl der Beob-
20.	Schön.			
-	Schön.	Heiter, Sturm.	Trüb.	_
21.	Schön. Schön. Trüb.	Heiter, Sturm. Schön, Wind.	Trüb. Gew. Reg. Wind.	_
21.	Schön. Schön. Trüb.	Heiter, Sturm. Schön, Wind. Trüb. Regen.	Trüb. Gew. Reg. Wind. Regen. Trüb.	_
21. 22. 23.	Schön. Schön. Trüb. Trüb. Trüb. Wind.	Heiter, Sturm. Schön, Wind. Trüb. Regen. Trüb. Regeu.	Trüb. Gew. Reg. Wind. Regen. Trüb. Regen. Trüb.	_
21. 22. 23. 24. 25. 26.	Schön. Schön. Trüb. Trüb. Trüb. Wind. Schön. Trüb.	Heiter, Sturm. Schön, Wind. Trüb. Regen. Trüb. Regen. Verm. Wind.	Trüb. Gew. Reg. Wind. Regen. Trüb. Regen. Trüb. Heiter.	achtungen 512
21. 22. 23. 24. 25.	Schön. Schön. Trüb. Trüb. Trüb. Wind. Schön. Trüb.	Heiter, Sturm. Schön, Wind. Trüb. Regen. Trüb. Regeu. Verm. Wind. Vermischt.	Trüb. Gew. Reg. Wind. Regen. Trüb. Regen. Trüb. Heiter. Trüb.	achtungen 512
21. 22. 23. 24. 25. 26.	Schön. Schön. Trüb. Trüb. Trüb. Wind. Schön. Trüb.	Heiter, Sturm. Schön, Wind. Trüb. Regen. Trüb. Regen. Verm. Wind. Vermischt.	Trüb. Gew. Reg. Wind. Regen. Trüb. Regen. Trüb. Heiter. Trüb. Gew. Reg. Wind.	achtungen 512
21. 22. 23. 24. 25. 26.	Schön. Schön. Trüb. Trüb. Trüb. Wind. Schön. Trüb. Trüb. Regen.	Heiter, Sturm. Schön, Wind. Trüb. Regen. Trüb. Regen. Verm. Wind. Vermischt. Vermischt. Trüb. Regen.	Trüb. Gew. Reg. Wind. Regen. Trüb. Regen. Trüb. Heiter. Trüb. Gow. Rog. Wind. Verm. Trüb.	achtungen 512
21. 22. 23. 24. 25. 26. 27. 28.	Schön. Schön. Trüb. Trüb. Trüb. Wind. Schön. Trüb. Trüb. Regen. Trüb. Regen.	Heiter, Sturm. Schön, Wind. Trüb. Regen. Trüb. Regen. Verm. Wind. Vermischt. Vermischt. Trüb. Regen. Trüb. Regen.	Trüb. Gew. Reg. Wind. Regen. Trüb. Regen. Trüb. Heiter. Trüb. Gow. Rog. Wind. Verm. Trüb. Trüb.	achtungen 512

Auśzüg

des

meteorologischen Tagebuchs

t t

St. Emmeran

in

Regensburgi

July, 1812.

Witterung.

Summarische
Uebersicht
der
'Witterung.

(33)	3000000000	> 000000000	· •	
	Vormittag.	Nachmittag.	Nachts.	
1,	Trüb. Wind.	Trüb. Regen.	Trüb.	Heitere Tage
2.	Nebel. Heiter.	Schön.	Tr. Wind. Regen.	Schöne Tago
3.	Trüb. Regen.	Trüh. Regen.	Trüb.	Vermischte Tage
4.	Trüb. Regen.	Trüb. Wind.	Trüb.	Trübe Tage
5.	Trüb.	Trüb.	Trüb.	Windige Tage
6.	Trüb. Wind.	Trüb. Regen.	Vermischt.	Tage mit Regen :
7.	Trub. Regen,	Trüb.	Trüb.	Tage mit Nebel
8.	Trüb.	Vermischt.	Trüb.	Tage mit Gewitt.
9.	Trüb.	Trüb, Regen.	Trüb.	Heitere Nicht (
10.	Trüb.	Verm. Reg. Gew.	Trüb. Regen.	Schöne Nächte
11.	Trüb. Wind,	Trub. Wind.	Trüb.	Verm. Nächte
1 2.	Trüb.	Trüb. Regen.	Trüb.	Trübe Nächte
13,	Trüb.	Trüb. Schön.	Heiter.	Nächte mit Wind
14.	Heiter.	Schön.	Heiter. Verm.	Nächte mit Reger
15.	Trüb. Regen.	Trüb.	Schön. Verm.	Nächte mit Gewiß
16.	Nebel. Trub.	Schön.	Vermischt.	ter
i 7.	Vermischt.	Trüb. Reg. Verm.		Betrag des Reges
18.	Schön.	Regen. Verm.	Vermischt,	45 1 Linien.
19.	Vermischt.	Schön.	liciter. Verm.	
20.	Trüb. Regen.	Trüb. Gew. Reg.	Trüb.	Herrscheude Wit
21.	Trüb,	Vermischt.	Schön.	W. vorzügl. NW.
22.	Trüb. Regen.	Verm. Gow. Reg.	·	Zahl der Beobail
23.	Trüb. Regen.	Trüb. Schön.	Heiter.	tungen, 315
24.	Schön.	Vermischt.	Heiter. Schön.	;
<u>a 5</u> .	Verm. Wind.	Trüb. Reg. Wind.		i
26.	Schöu.	Schön.	Heiter.	
27.	Heiter.	Heiter.	Schön. Heiter.	
28.	Hoiter.	Schön. Gewitt. Regen. Wind.	Gewitt. Regen.	
29.	Regen. Trüb.	Trüb.	Schön.	
30.	Verm. Tr. Reg.	Trüb.	Vermischt.	
31.	Verm. Tr. Reg.	Verm. Wind	Heiter,	

• 1 . • . , 1 • • 1 . • •

• • ı 1 . • ١ 1 . ′. ~ · · • •

